#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

#### (43) 国際公開日 2001年3月8日(08.03.2001)

(75)

# (10) 国際公開番号 WO 01/16315 A1

発明者/出願人 /米国についてのみ): 芳賀達也 (HAGA, Tatsuya) [JP/JP]; 〒249-0004 神奈川県逗子市沼間二丁

- C12N 15/12, C07K 14/47, C12Q (51) 国際特許分類?: 1/68, C07K 19/00, 16/18, C12N 5/10, A61K 38/17, 45/00, A61P 25/28, G01N 33/53, A01K 67/027
- (21) 国際出願番号:

PCT/JP00/05545

(22) 国際出願日:

2000年8月18日(18.08.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

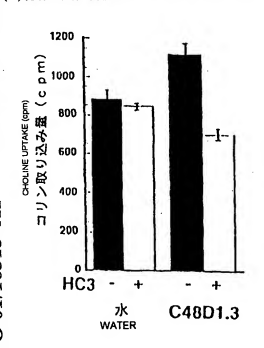
- 日本語
- (81) 指定国 (国内): CA, US.
- (30) 優先権データ: 特願平11/240642 1999年8月27日(27.08.1999) 特願平11/368991
  - 1999年12月27日(27.12.1999)
- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 科学技術 摄與事業団 (JAPAN SCIENCE AND TECHNOLOGY CORPORATION) [JP/JP]; 〒332-0012 埼玉県川口市本 町四丁目1番8号 Saitama (JP).

- 目3番1号 411号室 Kanagawa (JP). 奥田隆志 (OKUDA, Takashi) [JP/JP]; 〒202-0002 東京都保谷市ひばりヶ丘 北四丁目1番6号 リズひばりヶ丘101号室 Tokyo (JP).
- (74) 代理人: 廣田雅紀(HIROTA, Masanori); 〒107-0052 東京都港区赤坂二丁目8番11号 第11赤坂葵ビル502 Tokyo (JP).
- (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (CH, DE, ES, FR, GB, IT, SE).
- 添付公開書類: 国際調査報告書

(72) 発明者; および

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: sIGH AFFINITY CHOLINE TRANSPORTER
- (54) 発明の名称: 高親和性コリントランスポーター



(57) Abstract: A protein having a high affinity choline transporter activity which is important physiologically; a gene encoding the protein; and a method of screening a substance promoting the high affinity choline transporter activity with the use of the same, etc. The high affinity choline uptake activity of Na+-dependent transporter cDNA deduced from the genomic sequence of a nematode (C. elegans) is examined in a Xenopus laevis oocyte expression system to thereby identify the cDNA (cho-1) of nematode high affinity choline transporter. By using the homology of a base sequence with this cDNA as an indication, the cDNA (CHT1) of rat high affinity choline transporter is cloned from rat spinal cord. Similarly, the cDNA of human high affinity choline transporter is cloned from human genome.

#### (57) 要約:

生理的に重要である高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質、それをコードする遺伝子及びそれらを利用した高親和性コリントランスポーター活性促進物質のスクリーニング方法等を提供するものである。線虫(C. elegans)のゲノム配列から予測されるNa+依存性トランスポーターcDNAについてアフリカツメガエルの卵母細胞発現系で高親和性コリン取り込み活性を調べることにより、線虫高親和性コリントランスポーターのcDNA(cho·1)を同定し、このcDNAとの塩基配列の相同性を指標にラット脊髄からラット高親和性コリントランスポーターのcDNA(CHT1)をクローニングする。同様に、ヒトゲノムからヒト高親和性コリントランスポーターのcDNAをクローニングする。

#### 明細書

高親和性コリントランスポーター

#### 5 技術分野

本発明は、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質、それをコードする遺伝子及びそれらの利用に関する。

#### 背景技術

全身の臓器に分布し、内分泌系と並んでエネルギー代謝、循環、呼吸 10 及び生殖など生体にとって最も基本的な機能を調節する神経系である自 律神経は、アドレナリン作動性とコリン作動性に分類される。交感神経 の節後繊維以外のすべての自律神経繊維、運動神経繊維、交感神経のう ち汗腺・血管拡張繊維はコリン作動性神経であり、運動・自律神経機能 に重要である。脳にも存在するコリン作動性神経は、脳の認知機能に重 15 要であり、アルツハイマー病では変性することが知られている。また、 コリン作動性神経では、コリン生合成能を欠いているため、アセチルコ リン分解産物のコリンはシナプス前部に存在する高親和性コリントラン スポーターによって細胞内に取り込まれ、アセチルコリン合成に再利用 20 される。この高親和性コリンの取り込みはアセチルコリン合成の律速段 階であり、シナプス 伝 達 の 効 率 を 調 節 す る と 考 え ら れ て い る ( J. Neurochem. 18, 781-798, 1971. Science 178, 626-628, 1972. Biochem. Biophys. Acta 291, 564-575, 1973. Mol. Pharmacol. 9, 630-639, 1973. J. Pharmacol. Exp. Ther. 192, 86-94, 1975. J. Neurochem. 30, 15-21, 25 1978. J. Neurochem. 44, 11-24, 1985. J. Neurochem. 60, 1191-1201, 1993. J. Neurochem. 20, 581-593, 1973. Eur. J. Pharmacol. 102,

369·370, 1984)。従来、主要な神経伝達物質トランスポーターのほとんどの c D N A は単離されているが、生理的に重要である高親和性コリントランスポーターの c D N A は同定されていない。

# 5 発明の開示

コリン作動性神経に局在し、アセチルコリンの前駆体であるコリンを 細胞内に取り込む作用をするタンパク質の存在がこれまでに予想されて おり、このタンパク質である高親和性コリントランスポーターの分子的 性質は不明であった。本発明の課題は、生理的に重要である高親和性コ リントランスポーター活性を有するタンパク質、それをコードする遺伝 子及びそれらを利用した高親和性コリントランスポーター活性促進物質 のスクリーニング方法等を提供することにある。

本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意研究し、ゲノム・プロジェクトの情報(Science 282, 2012・2018, 1998)を利用して、線虫(C. 15 elegans)のゲノム配列から予測されるNa+依存性トランスポーター c DNAを1つひとつクローニングし、そのそれぞれについてアフリカツメガエルの卵母細胞発現系で高親和性コリン取り込み活性を調べることにより、線虫高親和性コリントランスポーターのcDNA(cho-1)を同定し、このcDNAとの塩基配列の相同性を指標にラット脊髄から 4 相同分子(CHT1)をクローニングした。このCHT1は神経伝達物質トランスポーター(J. Neurochem. 71, 1785・1803, 1998)との相同性をもたないが、Na+依存性グルコーストランスポーターファミリーに属する分子(Nature 330, 379・381, 1987)に対して20-25%の相同性を有していた。

25 ノザン解析の結果、脊髄、前脳基底部、線条体、脳幹に限局してCH T1の転写産物が確認され、CHT1はコリン作動性神経で発現してい ると考えられたので、CHT1をアフリカツメガエルの卵母細胞で発現させると、Na+依存的で、ヘミコリニウム-3で完全に阻害されるコリン取り込み活性が観察された。これらの結果から、CHT1が高親和性コリントランスポーター活性を有することを見い出した。また、本発明者らは、ヒト及びマウス由来のコリントランスポーターcDNAをクローニングし、その塩基配列を決定し、その発現産物が高親和性コリン取り込み活性を有することを確認した。本発明は以上のようにして完成するに至ったものである。

すなわち本発明は、高親和性コリントランスポーター活性を有するタ ンパク質をコードする遺伝子(請求項1)や、以下の(a)又は(b)のタン 10 パク質をコードする遺伝子(a)配列番号2に示されるアミノ酸配列から なるタンパク質(b)配列番号2に示されるアミノ酸配列において、1若` しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列か らなり、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質 (請求項2) や、配列番号1に示される塩基配列又はその相補的配列並 15 びにこれらの配列の一部または全部を含むDNA(請求項3)や、請求 項3記載の遺伝子を構成するDNAとストリンジェントな条件下でハイ ブリダイズし、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタン パク質をコードする線虫由来のDNA(請求項4)や、以下の(a)又は(b) のタンパク質をコードする遺伝子(a)配列番号 4 に示されるアミノ酸配 20 列からなるタンパク質(b)配列番号4に示されるアミノ酸配列において、 1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配 列からなり、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパ ク質 (請求項5) や、配列番号3に示される塩基配列又はその相補的配 列並びにこれらの配列の一部または全部を含むDNA(請求項6)や、 25 請求項6記載の遺伝子を構成するDNAとストリンジェントな条件下で

ハイブリダイズし、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有する タンパク質をコードするラット由来のDNA(請求項7)や、以下の(a) 又は(b)のタンパク質をコードする遺伝子(a)配列番号6に示されるア ミノ酸配列からなるタンパク質(b)配列番号6に示されるアミノ酸配列 において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された 5 アミノ酸配列からなり、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有 するタンパク質(請求項8)や、配列番号5に示される塩基配列又はそ の相補的配列並びにこれらの配列の一部または全部を含むDNA(請求 項9)や、請求項9記載の遺伝子を構成するDNAとストリンジェント な条件下でハイブリダイズし、かつ高親和性コリントランスポーター活 10 性を有するタンパク質をコードするヒト由来のDNA (請求項10)や、 以下の(a)又は(b)のタンパク質をコードする遺伝子(a)配列番号8に 示されるアミノ酸配列からなるタンパク質(b)配列番号8に示されるア ミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは 付加されたアミノ酸配列からなり、かつ高親和性コリントランスポータ 15 ー活性を有するタンパク質(請求項11)や、配列番号7に示される塩 基配列又はその相補的配列並びにこれらの配列の一部または全部を含む DNA (請求項12) や、請求項12記載の遺伝子を構成するDNAと ストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ高親和性コリント ランスポーター活性を有するタンパク質をコードするマウス由来のDN 20 A(請求項13)に関する。

また本発明は、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質(請求項14)や、配列番号2に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質(請求項15)や、配列番号2に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ線虫高親和性コリントランスポーター活性を有す

25

るタンパク質(請求項16)や、配列番号4に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質(請求項17)や、配列番号4に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつラット高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質(請求項19)や、配列番号6に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつヒト高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質(請求項21)や、配列番号8に示されるアミノ酸配列からなタンパク質(請求項21)や、配列番号8に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつマウス高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質(請求項22)に関する。

10

15

20

25

また本発明は、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質と、マーカータンパク質及び/又はペプチドタグとを結合させた融合タンパク質(請求項23)や、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、請求項15又は16記載の線虫高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質であることを特徴とする請求項23記載の融合タンパク質が、請求項17又は18記載のラット高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質であることを特徴とする請求項23記載の融合タンパク質(請求項25)や、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、請求項19又は20記載のヒト高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質であることを特徴とする請求項23記載の融合タンパク質(請求項26)や、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、

請求項21又は22記載のマウス高親和性コリントランスポーター活性 を有するタンパク質であることを特徴とする請求項23記載の融合タン パク質(請求項27)に関する。

また本発明は、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパ ク質に特異的に結合する抗体(請求項28)や、高親和性コリントラン 5 スポーター活性を有するタンパク質が、請求項15又は16記載の線虫 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質であることを 特徴とする請求項28記載の抗体(請求項29)や、高親和性コリント ランスポーター活性を有するタンパク質が、請求項17又は18記載の ラット高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質である 10 ことを特徴とする請求項28記載の抗体(請求項30)や、高親和性コ リントランスポーター活性を有するタンパク質が、請求項19又は20 記載のヒト高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質で あることを特徴とする請求項28記載の抗体(請求項31)や、高親和 性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、請求項21又は 15 22記載のマウス高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパ ク質であることを特徴とする請求項28記載の抗体(請求項32)や、 抗体がモノクローナル抗体であることを特徴とする請求項28~32の いずれか記載の抗体(請求項33)に関する。

20 また本発明は、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を発現することができる発現系を含んでなる宿主細胞(請求項34)や、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、請求項15又は16記載の線虫高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質であることを特徴とする請求項34記載の宿主細胞(請求25 項35)や、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、請求項17又は18記載のラット高親和性コリントランスポーター

活性を有するタンパク質であることを特徴とする請求項34記載の宿主 細胞(請求項36)や、高親和性コリントランスポーター活性を有する タンパク質が、請求項19又は20記載のヒト高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質であることを特徴とする請求項34記載の宿主細胞(請求項37)や、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、請求項21又は22記載のマウス高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質であることを特徴とする請求項34記載の宿主細胞(請求項38)に関する。

5

また本発明は、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパ ク質をコードする遺伝子機能が染色体上で欠損又は過剰発現することを 10 特徴とする非ヒト動物(請求項39)や、高親和性コリントランスポー ター活性を有するタンパク質が、請求項15又は16記載の線虫高親和 性コリントランスポーター活性を有するタンパク質であることを特徴と する請求項39記載の非ヒト動物(請求項40)や、高親和性コリント ランスポーター活性を有するタンパク質が、請求項17又は18記載の 15 ラット高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質である ことを特徴とする請求項39記載の非ヒト動物(請求項41)や、高親 和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、請求項19又 は20記載のヒト高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパ 20 ク質であることを特徴とする請求項39記載の非ヒト動物(請求項42) や、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、請求 項21又は22記載のマウス高親和性コリントランスポーター活性を有 するタンパク質であることを特徴とする請求項39記載の非ヒト動物 (請求項43) や、非ヒト動物が、マウス又はラットであることを特徴 25 とする請求項39~43のいずれか記載の非ヒト動物(請求項44)に 関する。

また本発明は、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体上で欠損した細胞に、請求項8~10のいずれか記載の遺伝子又はDNAを導入することを特徴とする高親和性コリントランスポーター活性を有する細胞の調製方法(請求項45)や、高親和性コリントランスポーター活性を有する細胞が、請求項8~10のいずれか記載の遺伝子又はDNAが染色体にインテグレイトされ、ステイブルに高親和性コリントランスポーター活性を示す細胞であることを特徴とする請求項45記載の高親和性コリントランスポーター活性を有する細胞の調製方法により得られることを特徴とする高親和性コリントランスポーター活性を有する細胞の調製方法により得られることを特徴とする高親和性コリントランスポーター活性を有する細胞(請求項47)に関する。

5

10

また本発明は、被検物質の存在下、請求項14~22のいずれか記載 の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の高親和性 コリントランスポーター活性を測定・評価することを特徴とする高親和 15 性コリントランスポーター活性促進又は抑制物質のスクリーニング方法 (請求項48) や、被検物質の存在下、高親和性コリントランスポータ 一活性を有するタンパク質を発現している細胞膜又は細胞をインビトロ で培養し、該細胞膜又は該細胞における高親和性コリントランスポータ 一活性を有するタンパク質の活性及び/又は発現量を測定・評価するこ 20 とを特徴とする高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制 物質又は高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質の スクリーニング方法(請求項49)や、高親和性コリントランスポータ ー活性を有するタンパク質を発現している細胞膜又は細胞が、請求項3 4~38のいずれか記載の高親和性コリントランスポーター活性を有す 25 るタンパク質を発現することができる発現系を含んでなる宿主細胞又は

請求項47記載の高親和性コリントランスポーター活性を有する細胞で あることを特徴とする請求項49記載の高親和性コリントランスポータ 一活性促進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター発現 促進若しくは抑制物質のスクリーニング方法(請求項50)や、高親和 性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、組換えタンパク 5 質であることを特徴とする請求項48~50のいずれか記載の高親和性 コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は高親和性コリン トランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリーニング方法(請 求項51)や、被検物質の存在下、請求項39~44のいずれか記載の 非ヒト動物から得られた細胞をインビトロで培養し、該細胞における高 10 親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活性及び/又 は発現量を測定・評価することを特徴とする高親和性コリントランスポ ーター活性促進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター 発現促進若しくは抑制物質のスクリーニング方法(請求項52)や、被 検物質を非ヒト動物に投与し、高親和性コリントランスポーター活性を 15 有するタンパク質の活性及び/又は発現量を評価することを特徴とする 高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は高親和 性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリーニング 方法(請求項53)や、高親和性コリントランスポーター活性を有する タンパク質をコードする遺伝子機能が染色体上で欠損又は過剰発現した 20 非ヒト動物に被検物質を投与し、高親和性コリントランスポーター活性 を有するタンパク質の活性及び/又は発現量を評価することを特徴とす る高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は高親 和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリーニン グ方法 (請求項54) や、高親和性コリントランスポーター活性を有す 25 るタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体上で欠損又は過剰発現し

た非ヒト動物に被検物質を投与し、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活性及び/又は発現量を野生型非ヒト動物の場合と比較・評価することを特徴とする高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリーニング方法(請求項55)や、非ヒト動物が、マウス又はラットであることを特徴とする請求項52~55のいずれか記載の高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリーニング方法(請求項56)に関する。

5

また本発明は、請求項48~56のいずれか記載のスクリーニング方 10 法により得られる高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパ ク質の活性若しくは発現を促進する物質(請求項57)や、請求項48 ~56のいずれか記載のスクリーニング方法により得られる高親和性コ リントランスポーター活性を有するタンパク質の活性若しくは発現を抑 制する物質(請求項58)や、高親和性コリントランスポーターの活性 15 増加又は発現増強を必要としている患者を治療するのに用いられる医薬 組成物であって、有効成分として請求項14~22のいずれか記載の夕 ンパク質及び/又は請求項57記載の高親和性コリントランスポーター 活性を有するタンパク質の活性若しくは発現を促進する物質を含んでな 20 る医薬組成物(請求項59)や、高親和性コリントランスポーターの活 性又は発現の抑制を必要としている患者を治療するのに用いられる医薬 組成物であって、有効成分として請求項14~22のいずれか記載の夕 ンパク質及び/又は請求項58記載の高親和性コリントランスポーター 活性を有するタンパク質の活性若しくは発現を抑制する物質を含んでな る医薬組成物 (請求項60) に関する。 25

また本発明は、検体中の高親和性コリントランスポーターをコードす

るDNA配列を、請求項19又は20記載のタンパク質をコードするDNA配列と比較することを特徴とする高親和性コリントランスポーターの発現又は活性と関連する疾病の診断方法(請求項61)や、請求項19又は20記載のタンパク質をコードするDNA又はRNAのアンチセンス鎖の全部又は一部からなるアルツハイマー症の診断用プローブ(請求項62)や、請求項62記載の診断用プローブ及び/又は請求項28~33のいずれか記載の抗体を含有することを特徴とするアルツハイマー症の診断薬(請求項63)に関する。

## 10 図面の簡単な説明

第1図は、本発明の線虫 c h o - 1 (C48D1.3 cRNA) または水を注入したアフリカツメガエル卵母細胞の [ $^3$ H] コリンの取り込み結果を示す図である。

第2図は、本発明の線虫 c h o - 1 (C48D1.3~cRNA) または水を注 入したアフリカツメガエル卵母細胞のN a  $^+$  の依存性によるコリン取り 込みに対する効果の結果を示す図である。

第3図は、本発明の線虫 c h o-1 (C48D1.3 cRNA) または水を注入したアフリカツメガエル卵母細胞のHC3によるコリン取り込みの阻害の結果を示す図である。

20 第4図は、本発明のラットCHT1及び線虫CHO-1のそれぞれの アミノ酸配列を示す図である。

第5図は、線虫の神経系で本発明の cho-1::gfp を発現している神経細胞の分布を示す図である。

第6図は、Na+依存性グルコーストランスポーターファミリーの系 25 統樹を示す図である。

第7図は、本発明のラットCHT1の予想されるトポロジーを示す図

である。

第8図は、本発明のラット組織でのCHT1mRNA転写産物のノザン解析の結果を示す図である。

第9図は、本発明のラット脳におけるCHT1転写産物の in situ ハ イブリダイゼーション解析の結果を示す図である。

第10図は、本発明の脊髄におけるCHT1転写産物の in situ ハイブリダイゼーション解析の結果を示す図である。

第11図は、本発明のCHT1cRNAまたは水を注入したアフリカツメガエル卵母細胞の[³H]コリンの取り込みの結果を示す図である。

10 第12図は、本発明のCHT1のコリン濃度によるコリン取り込みに 対する効果を示す図である。

第13図は、本発明のCHT1のHC3によるコリン取り込みの阻害の結果を示す図である。

第14図は、本発明のCHT1のNa<sup>+</sup>及びCl<sup>-</sup>依存性によるコリン 15 取り込みの結果を示す図である。

第15図は、本発明のCHT1cDNAあるいはベクターpcDNA 3. 1をそれぞれ導入したCOS7細胞から調製した膜への[ $^3$ H] H C 3 結合結果を示す図である。

第16図は、本発明のCHT1cDNAあるいはベクターpcDNA 20 3.1をそれぞれ導入したCOS7細胞から調製した膜への特異的[<sup>3</sup> H] HC3結合の飽和解析の結果を示す図である。

第17図は、本発明のHC3、コリン (Cho)、アセチルコリン (Ach) による特異的 [³H] HC3結合の置換の結果を示す図である。

# 25 発明を実施するための最良の形態

本発明の配列番号1に記載される線虫高親和性コリントランスポータ

一の c D N A は、C. elegans ゲノム・プロジェクトからN a  $^+$ 依存性トランスポーターファミリーのメンバーと予測される完全長の候補 c D N A から調製したそれぞれの c R N A を、アフリカツメガエル卵母細胞に注入し高親和性コリン取り込みを調べることにより得ることができる。 その際、哺乳類の脳シナプトソームでは高親和性コリン取り込みは  $1 \mu$  M の H C 3 で完全に阻害される(K i=10-100 n M)のに対し、あらゆる細胞に分布している低親和性コリン取り込みはより高濃度の H C 3 でのみ阻害される(K  $i=50\mu$  M)ことから、 $1\mu$  M の へミコリニウム -3(hemicholinium -3; H C 3)に対する感受性を高親和性コリン取り込みの判断基準とすることができる。例えば、以下のようにして線虫(C.elegans)の候補 c D N A から目的とする遺伝子の同定、発現、局在を確かめることができる。

高親和性コリン取り込みにおいて、С48D1.3と予測された遺伝 子に相当する c D N A は 1 μ M の H C 3 で阻害される有意なコリン取り 込みを促すことが分かった。図1には、C48D1.3cRNAまたは 15 水を注入したアフリカツメガエル卵母細胞の[³H]コリンの取り込み 結果が示されている。図1中、黒と白のカラムは1μMのHC3の非存。 在下、存在下でのコリン取り込みをそれぞれ示し、それぞれのカラムは 平均 $\pm$ SEM ( $n=6\sim8$  卵母細胞) で表示されている。また図2には、 Na<sup>+</sup>のコリン取り込みに対する効果が示され、黒カラムは標準溶液中 20 で測定したコリン取り込みを示し ([N a +] = 1 0 0 m M)、白カラムは Na<sup>+</sup>非存在下でのコリン取り込みを示している(Na<sup>+</sup>はLi<sup>+</sup>に置き 換えられた)。さらに図3にはHC3によるコリン取り込みの阻害が示さ れている。かかる図2、3から、この取り込みはNa+依存性であり、 HC3のKiは50nMと推定された。このcDNAクローンはcho 25 - 1 (high-affinity choline transporter-1) と名付けられた。

cDNAとゲノムの塩基配列の比較により、cho-1遺伝子は9つのエクソンからなることが分かった。cho-1のcDNAの塩基配列から予想されるタンパク質は576アミノ酸残基であり(図4参照)、この配列番号2に示されるタンパク質は常法により作製することができる。また、入手できるデータベースを検索したところcho-1のアミノ酸

また、人手できるテータハースを検索したところで n o - 1 のアミノ酸配列はN a + 依存性グルコーストランスポーターファミリーのメンバーに対して弱いながら有意な相同性を示した。疎水性分析と他のトランスポーターとの比較から12回膜貫通領域をもつことが示唆される(図7参照)。

5

次に、線虫(C.elegans)の神経系で c h o - 1 を発現している細胞を同定するために、 c h o - 1 遺伝子上流 5. 1 k b の領域を融合させたグリーン蛍光タンパク質(G F P)遺伝子を線虫に導入し、cho-1::gfpを発現している神経細胞の分布を調べた。cho-1::gfp レポーターDNAを染色体外に保持しているL 1 幼虫の写真を図 5 として示す(スケールパー;50μm)。図 5 中、矢頭は神経環を示す。腹部神経索ではG F Pはコリン作動性運動神経においてのみ発現しているが、おそらく染色体外のレポーターDNAが欠失したためにいくつかのDA、DB神経細胞はG F P を発現していない。これは c h o - 1 がコリン作動性神経の高親和性コリントランスポーターであることを裏付けている。

本発明の配列番号 3 に記載されるラット高親和性コリントランスポーターの c D N A は、例えば次のようにして調製することができる。 脊椎動物の c h o - 1 相同分子に注目し、 c h o - 1 から予想されるアミノ酸配列でデータベースを検索し、ヒトの genomic survey sequence (G S S) で一つの候補 (GenBank accession number: AQ316435) を同定した。このヒトのゲノムD N A と c h o - 1 の塩基配列の相同性に基づき、縮重プライマーを用いた P C R でラット脊髄 c D N A から c D N A

断片を増幅した。この断片を使ってラット脊髄 c D N A ライブラリーをスクリーニングし陽性の c D N A クローンを得た。最長の読み枠の塩基配列から c h o - 1 と 5 1%の同一性および 7 0%の類似性を示す 5 8 0 アミノ酸残基のタンパク質が予想された(図 4 参照)。このラット c D N A クローンは C H T 1 と名付けられた。図 4 には、ラット C H T 1 と線虫 C H O - 1 のそれぞれのアミノ酸配列が、同一残基は黒囲みで、類似残基はグレー囲みで表示されている。予想される膜貫通領域 I - X II は下線が引かれている。この配列番号 4 で示されるタンパク質は常法により作製することができる。

10 上記CHT1のアミノ酸配列はNa+依存性グルコーストランスポーターファミリーのメンバーと有意な相同性を有する(20-25%)。遺伝研究所(三島、日本)のプログラム CLUSTALW を用いて neighborioning法で作製したNa+依存性グルコーストランスポーターファミリーの系統樹を図6に示す。図6には、ラットCHT1に対してそれぞれのタンパク質が含む同一のアミノ酸の割合%が右側に示されている。一方、酵母のコリントランスポーター(J. Biol. Chem. 265, 15996・16003, 1990)、当初は高親和性コリントランスポーターと報告されていたクレアチントランスポーター(Biochem. Biophys. Res. Commun. 198, 637・645, 1994)、及び他の神経伝達物質トランスポーターとは相同性を もたない。

CHT1の予想されるトポロジーは線虫CHO-1と本質的に同じであると考えられ、ラットCHT1の予想されるトポロジーを図7に示す。図7中、黒の円は同一残基、グレーの円はよく保存された残基、白の円は類似していない残基を示す。枝線は予想される糖鎖付加部位を示す。

25 円中のPはタンパク質キナーゼCによるリン酸化予想部位を示す。

次に、ノザン解析や in situ ハイブリダイゼーションでCHT1のm

RNAの発現分布を調べた。ラットのさまざまな組織のノザン解析からおよそ5kbの長さの転写産物の発現を確認した。図8には、ラット組織でのCHT1のmRNA転写産物のノザン解析の結果が示されている。また、RNAの標準(0.24-9.5kb;GIBCOBRL)の長さが左に示されている。図8からわかるように、前脳基底部や脳幹、脊髄で多く、線条体では少なかった。これらの組織はいずれもコリン作動性神経を含むことが知られている。一方、脳の他の領域や非神経系の組織では転写産物は確認されなかった。

5

これらの結果と一致して、in situ ハイブリダイゼーションでは線条 体、前脳基底部の細胞群、脊髄前角を含む主要なコリン作動性神経の細 10 胞集団でCHT1のmRNAの発現が確認された。図9及び図10 (ス ケールバー;1mm)には、ラット脳及び脊髄におけるCHT1転写産 物の in situ ハイブリダイゼーション解析に関する、ジゴキシゲニンで ラベルされたアンチセンスの c R N A プローブにハイブリダイズされた 明視野での切片の顕微鏡写真が図示されている。図9から、CHT1の 15 mRNA転写産物は vertical 及び horizontal limbs of the diagonal band (VDB, HDB), medial septal nucleus (MS), caudate and putamen (CPu), olfactory tubercle (Tu)で検出されていることが、図10から脊 髄では前角 (VH)で発現が観察されることがわかる。また、小胞アセチ ルコリントランスポーターのプローブでハイブリダイズされた隣の切片 20 も本質的に同様な分布を示した。この発現分布はすでに報告されている コリンアセチル基転移酵素や小胞アセチルコリントランスポーターの分 布と本質的に同じである。これらの結果はCHT1のmRNAがコリン 作動性神経に限局して発現していることを示している。

25 次にCHT1によるコリン取り込みをアフリカツメガエル卵母細胞で調べた。CHT1のcRNAを注入した卵母細胞のコリン取り込みは水

を注入したコントロールよりも 2-4 倍高かった。図11には、CHT 1 の c RNAまたは水を注入したアフリカツメガエル卵母細胞の  $[^3H]$  コリンの取り込み結果が示されている。図11中、黒と白のカラムは 1 00 mMのNaClあるいはLiClを含む標準溶液でのコリン取り込みをそれぞれ示し、それぞれのカラムは平均±SEM  $(n=6\sim8$  卵母細胞)で表示されている。またコリン濃度のコリン取り込みに対する効果が図12に示されている。図12においては、水を注入した卵母細胞の取り込みを c RNAのそれから差し引いて、CHT1によるコリン取り込みを算出し、取り込みはミカエリス・メンテンの曲線に近似させている。図12に示されるように、CHT1のコリン取り込みはコリン濃度を増加させると飽和した(Km=2.2±0.2  $\mu$  M, n=3)。

次に、HC3によるコリン取り込みの阻害の結果を図13に示す。図13から、コントロールの内因性のコリン取り込みのKmは10 $\mu$ Mより高く、CHT1のコリン取り込みは0.1 $\mu$ MのHC3で完全に阻害される(Ki=2-3nM)のに対して、コントロールでは10 $\mu$ MのHC3でわずかしか阻害されないことがわかる。図14に示されるように、CHT1のコリン取り込みのイオン依存性を調べるとNa+だけでなくC1-依存的であることがわかった。黒と白のカラムは水を注入した卵母細胞のコリン取り込み、cRNAを注入した卵母細胞のコリン取り込み、cRNAを注入した卵母細胞のコリン取り込みをそれぞれ示す(標準溶液中の100mMのNaC1は図で示されているそれぞれの100mMの塩で置換)。これらの結果は脳シナプトソームの高親和性コリン取り込みから期待される特性(コリンに対する高い親和性、HC3に対する高い感受性、Na+-C1-依存性)をCHT1がもつことを示している(J. Neurochem. 27, 93・99, 1976)。

また、CHT1のcDNAとベクター(コントロール)をそれぞれ導入したCOS7細胞から調製した膜の[ $^3$ H] HC3結合活性を調べた。

結果を図15に示す。図15からわかるように、CHT1を発現させた 細胞の膜ではNa+依存的な[³H] HC3結合が観察されたが、コントロールの膜では観察されなかった。次に、特異的[³H] HC3結合の飽和解析を行った。図16に示されるように、平衡解離定数(Kd)は1.6±0.2μM(n=3)であると推定された。この値は脳シナプトソームで報告されている数値と類似していた(J. Neurochem. 60, 1191-1201, 1993、Life Sci. 35, 2335-2343, 1984、Brain Res. 348, 321-330, 1985)。さらに、HC3、コリン(Cho)、アセチルコリン(Ach)による特異的[³H] HC3結合の置換について検討した。アセチルコリンは1μMフィゾスチグミン存在下で測定した。結果を図17に示す。図17から、[³H] HC3の特異的結合はアセチルコリンよりも約10倍以上低い濃度で置換されることがわかる。これらの結果はCHT1が高親和性コリントランスポーターであるだけでなくHC3結合部位でもあることを示している。

本発明の配列番号 5 に記載されるヒト高親和性コリントランスポーターの c D N A は、例えば次のようにして調製することができる。線虫(C. elegans) C H O - 1 のアミノ酸配列でデーターベース検索を行い、有意な相同性がある特定のヒトゲノム D N A 断片の配列(human genomic survey sequence の 1 クローンである R - 1 0 7 P 1 2; GenBank accession number: AQ316435)を見い出し、かかる D N A 断片の塩基配列を基に P C R の遺伝子特異的プライマーを設計した。ヒト全脳のMarathon-Ready<sup>TM</sup> cDNA(クローンテック社製)と付属のアダプタープライマーを用いて 5 ′ - R A C E (rapid amplification of cDNA ends)及び 3 ′ - R A C E を行った。この得られた P C R 産物を P C R 用クローニングベクターにクローン化し、挿入 D N A の塩基配列を決定した。また、この D N A 配列から予想されるアミノ酸配列は配列番号 6

で示されている。かかる配列番号6で示されるヒト高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質は、配列番号5に示されるDNA 配列情報に基づいて常法により作製することができる。

本発明の配列番号7に記載されるマウス高親和性コリントランスポー ターの c D N A は、例えば次のようにして調製することができる。 線虫 5 (C. elegans) C H O - 1 のアミノ酸配列でデーターペース検索を行い、 有意な相同性がある特定のヒトゲノムDNA断片の配列(human GenBank accession number: AQ316435) を見い出し、かかるDNA断 片の塩基配列を基にPCRの遺伝子特異的プライマーを設計した。マウ 10 ス全脳の Marathon·Ready™ cDNA(クローンテック社製)と付属のア ダプタープライマーを用いて5′-RACE (rapid amplification of cDNA ends) 及び3′-RACEを行った。この得られたPCR産物を PCR用クローニングベクターにクローン化し、挿入DNAの塩基配列 を決定した。また、このDNA配列から予想されるアミノ酸配列は配列 15 番号8で示されている。かかる配列番号8で示されるマウス高親和性コ リントランスポーター活性を有するタンパク質は、配列番号7に示され るDNA配列情報に基づいて常法により作製することができる。

本発明の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質と しては、天然由来のタンパク質であっても組換えタンパク質であっても よく、上記具体的に開示した配列番号2、4、6及び8で示されるもの の他に、配列番号2、4、6及び8で示されるアミノ酸配列において、 1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を つ ク質も包含され、これらは公知の方法で調製することができる。また、 本発明の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコ

ードする遺伝子又はDNAとしては、上記具体的に開示された配列番号 1、3、5及び7で示されるものの他に、配列番号2、4、6及び8で示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子又はDNAや、これら遺伝子又はDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードするDNAも包含され、これらは公知の方法で調製することができる。

5

25

10 ところで、コリン作動性神経は学習・記憶に非常に重要な役割を果たしている。この神経の障害と痴呆の重篤さは相関する。アセチルコリン合成の律速段階は高親和性コリン取り込みであり、その活性は神経活動や種々の刺激で制御されている。さらにアルツハイマー病患者の脳では高親和性コリン取り込みやHC 3 結合活性が亢進している(Trends Neurosci. 15, 117-122, 1992、Ann. NY Acad. Sci. 777, 197-204, 1996、J. Neurochem. 69, 2441-2451, 1997)。上記高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子又はDNAや、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質のクローニングはこれらの制御の分子機構を明らかにしたり、アルツハイマー病の新しい療法を開発したりするために重要である。

本発明の融合タンパク質とは、線虫、ラット、ヒト、マウス等の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質に、マーカータンパク質及び/又はペプチドタグとを結合させたものをいい、マーカータンパク質としては、従来知られているマーカータンパク質であればどのようなものでもよく、例えば、アルカリフォスファターゼ、抗体のFc領域、HRP、GFPなどを具体的に挙げることができ、また本発明に

おけるペプチドタグとしては、Mycタグ、Hisタグ、FLAGタグ、GSTタグなどの従来知られているペプチドタグを具体的に例示することができる。かかる融合タンパク質は、常法により作製することができ、Ni-NTAとHisタグの親和性を利用した高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の精製や、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の検出や、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の検出や、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質に対する抗体の定量、アルツハイマー症の診断用マーカーなどとして、また当該分野の研究用試薬としても有用である。

5

本発明の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質に特異的に結合する抗体としては、モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、キメラ抗体、一本鎖抗体、ヒト化抗体等の免疫特異的な抗体を具体的に挙げることができ、これらは上記高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を抗原として用いて常法により作製することができるが、その中でもモノクローナル抗体がその特異性の点でより好ましい。かかるモノクローナル抗体等の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質に特異的に結合する抗体は、例えば、アルツハイマー症の診断や高親和性コリントランスポーターの制御の分子機構を明らかにする上で有用である。

高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質に対する抗体は、慣用のプロトコールを用いて、動物(好ましくはヒト以外)に該高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質若しくはエピトープを含む断片、又は該タンパク質を膜表面に発現した細胞を投与することにより産生され、例えばモノクローナル抗体の調製には、連続細胞系の培養物により産生される抗体をもたらす、ハイブリドーマ法(Nature 256, 495・497, 1975)、トリオーマ法、ヒトB細胞ハイブリド

PCT/JP00/05545 WO 01/16315

ーマ法(Immunology Today 4, 72, 1983)及びEBV-ハイブリドーマ 法(MONOCLONAL ANTIBODIES AND CANCER THERAPY, pp.77. 96, Alan R.Liss, Inc., 1985) など任意の方法を用いることができる。

本発明の上記高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク 5 質に対する一本鎖抗体をつくるために、一本鎖抗体の調製法(米国特許 第4,946,778号)を適用することができる。また、ヒト化抗体を発現さ せるために、トランスジェニックマウス又は他の哺乳動物等を利用した り、上記抗体を用いて、その高親和性コリントランスポーター活性を有 するタンパク質を発現するクローンを単離・同定したり、アフィニティ ークロマトグラフィーでそのポリペプチドを精製することもできる。高 親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質に対する抗体は、 とりわけ、アルツハイマー症等の診断や治療に使用できる可能性がある。 本発明はまた、上記高親和性コリントランスポーター活性を有するタ

10

15

20

25

ンパク質を発現することができる発現系を含んでなる宿主細胞に関する。 かかる高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコー ドする遺伝子の宿主細胞への導入は、Davis ら(BASIC METHODS IN MOLECULAR BIOLOGY, 1986) 及び Sambrook ら (MOLECULAR CLONING: A LABORATORY MANUAL, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y., 1989) などの多くの標準 的な実験室マニュアルに記載される方法、例えば、リン酸カルシウムト ランスフェクション、DEAE-デキストラン媒介トランスフェクショ ン、トランスベクション(transvection)、マイクロインジェクション、カ チオン性脂質媒介トランスフェクション、エレクトロポレーション、形 質導入、スクレープローディング (scrape loading)、弾丸導入(ballistic introduction)、感染等により行うことができる。そして、宿主細胞とし ては、大腸菌、ストレプトミセス、枯草菌、ストレプトコッカス、スタ

フィロコッカス等の細菌原核細胞や、酵母、アスペルギルス等の真菌細胞や、ドロソフィラS2、スポドプテラSf9等の昆虫細胞や、L細胞、CHO細胞、COS細胞、HeLa細胞、C127細胞、BALB/c3T3細胞(ジヒドロ葉酸レダクターゼやチミジンキナーゼなどを欠損した変異株を含む)、BHK21細胞、HEK293細胞、Bowesメラノーマ細胞等の動物細胞や、植物細胞等を挙げることができる。

5

また、発現系としては、上記高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を宿主細胞内で発現させることができる発現系であればどのようなものでもよく、染色体、エピソーム及びウイルスに由来する発現系、例えば、細菌プラスミド由来、酵母プラスミド由来、SV40のようなパポパウイルス、ワクシニアウイルス、アデノウイルス、鶏痘ウイルス、仮性狂犬病ウイルス、レトロウイルス由来のベクター、バクテリオファージ由来、トランスポゾン由来及びこれらの組合せに由来するベクター、例えば、コスミドやファージミドのようなプラスミドとバクテリオファージの遺伝的要素に由来するものを挙げることができる。この発現系は発現を起こさせるだけでなく発現を調節する制御配列を含んでいてもよい。

上記発現系を含んでなる宿主細胞やかかる細胞の細胞膜、またかかる細胞を培養して得られる高親和性コリントランスポーター活性を有する20 タンパク質は、後述するように本発明のスクリーニング方法に用いることができる。例えば、細胞膜を得る方法としては、F. Pietri-Rouxel(Eur. J. Biochem., 247, 1174-1179, 1997) らの方法などを用いることができ、また、かかる高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を細胞培養物から回収し精製するには、硫酸アンモニウムまたはエタノール沈殿、酸抽出、アニオンまたはカチオン交換クロマトグラフィー、ホスホセルロースクロマトグラフィー、疎水性相互作用クロマトグラフィー、ホスホセルロースクロマトグラフィー、疎水性相互作用クロマトグラフ

ィー、アフィニティークロマトグラフィー、ハイドロキシアパタイトクロマトグラフィーおよびレクチンクロマトグラフィーを含めた公知の方法、好ましくは、高速液体クロマトグラフィーが用いられる。特に、アフィニティークロマトグラフィーに用いるカラムとしては、例えば、抗高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質抗体を結合させたカラムや、上記高親和性コリントランスポーターに通常のペプチドタグを付加した場合は、このペプチドタグに親和性のある物質を結合したカラムを用いることにより、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を得ることができる。

本発明において、上記高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体上で欠損した非ヒト動物とは、染色体上の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子の一部若しくは全部が破壊・欠損・置換等の遺伝子変異により不活性化され、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を発現する機能を失なった非ヒト動物をいい、また、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体上で過剰発現する非ヒト動物とは、野生型非ヒト動物に比べてかかる高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を大量に産生する非ヒト動物をいう。そして、本発明における非ヒト動物としては、マウス、ラット等の齧歯目動物などの非ヒト動物を具体的に挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

ところで、メンデルの法則に従い出生してくるホモ接合体非ヒト動物には、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質欠損型 又は過剰発現型とその同腹の野生型とが含まれ、これらホモ接合体非ヒト動物における欠損型又は過剰発現型とその同腹の野生型を同時に用いることによって個体レベルで正確な比較実験をすることができることか

25

ら、野生型の非ヒト動物、すなわち高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体上で欠損又は過剰発現する非ヒト動物と同種の動物、さらには同腹の動物を、例えば下記に記載する本発明のスクリーニングに際して併用することが好ましい。かかる高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体上で欠損又は過剰発現する非ヒト動物の作製方法を、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質のノックアウトマウスやトランスジェニックマウスを例にとって以下説明する。

5

例えば、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を 10 コードする遺伝子機能が染色体上で欠損したマウス、すなわち高親和性 コリントランスポーター活性を有するタンパク質ノックアウトマウスは、 マウス遺伝子ライブラリーからPCR等の方法により得られた遺伝子断 片を用いて、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質 をコードする遺伝子をスクリーニングし、スクリーニングされた高親和 15 性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子 をウイルスペクター等を用いてサブクローンし、DNAシーケンシング により特定する。このクローンの高親和性コリントランスポーター活性 を有するタンパク質をコードする遺伝子の全部又は一部をpMC1ネオ 遺伝子カセット等に置換し、3´末端側にジフテリアトキシンAフラグ 20 メント(DT-A)遺伝子や単純ヘルペスウイルスのチミジンキナーゼ (HSV-tk) 遺伝子等の遺伝子を導入することによって、ターゲッ トベクターを作製する。

この作製されたターゲティングベクターを線状化し、エレクトロポレ 25 ーション(電気穿孔)法等によってES細胞に導入し、相同的組換えを 行い、その相同的組換え体の中から、G418やガンシクロビア(GA

NC)等の抗生物質により相同的組換えを起こしたES細胞を選択する。 また、この選択されたES細胞が目的とする組換え体かどうかをサザン プロット法等により確認することが好ましい。その確認されたES細胞 のクローンをマウスの胚盤胞中にマイクロインジェクションし、かかる 胚盤胞を仮親のマウスに戻し、キメラマウスを作製する。このキメラマ 5 ウスを野生型のマウスとインタークロスさせると、ヘテロ接合体マウス を得ることができ、また、このヘテロ接合体マウスをインタークロスさ せることによって、本発明の高親和性コリントランスポーター活性を有 するタンパク質ノックアウトマウスを作製することができる。また、高 親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質ノックアウトマ 10 ウスが生起しているかどうかを確認する方法としては、例えば、上記の 方法により得られたマウスからRNAを単離してノーザンプロット法等 により調べたり、またこのマウスの発現をウエスタンプロット法等によ り調べる方法がある。

高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質のトランスジェニックマウスは、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードするcDNAにチキンβーアクチン、マウスニューロフィラメント、SV40等のプロモーター、及びラビットβーグロビン、SV40等のポリA又はイントロンを融合させて導入遺伝子を構築し、認導入遺伝子をマウス受精卵の前核にマイクロインジェクションし、得られた卵細胞を培養した後、仮親のマウスの輸卵管に移植し、その後被移植動物を飼育し、産まれた仔マウスから前記cDNAを有する仔マウスを選択することによりかかるトランスジェニックマウスを創製することができる。また、cDNAを有する仔マウスの選択は、マウスの尻尾等より粗DNAを抽出し、導入した高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子をプローブとするドットハイ

ブリダイゼーション法や、特異的プライマーを用いたPCR法等により 行うことができる。

また、本発明の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子又はDNAの全部あるいは一部を用いると、アルツハイマー症等の遺伝子治療に有効な細胞を調製することができる。本発明におけるこれら細胞の調製方法としては、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体上で欠損した細胞に、上記本発明の遺伝子又はDNAの全部あるいは一部をトランスフェクション等により導入し、高親和性コリントランスポーター活性を有する細胞としては、上記遺伝子又はDNA等が染色体にインテグレイトされ、ステイブルに高親和性コリントランスポーター活性を示す細胞を用いることが好ましい。

また、上記高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質 をコードする遺伝子若しくはDNA、高親和性コリントランスポーター 活性を有するタンパク質、高親和性コリントランスポーター活性を有す るタンパク質とマーカータンパク質及び/又はペプチドタグとを結合させた融合タンパク質、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質に対する抗体、高親和性コリントランスポーター活性を有する タンパク質を発現することができる発現系を含んでなる宿主細胞、高親和性コリントランスポーター活性を有する細胞等を用いると、アルツハイマー症等のような症状の治療に有用な薬剤、すなわち高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質をスクリーニングすることができる。

本発明におけるスクリーニング方法としては、被検物質の存在下、上

記本発明の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の 高親和性コリントランスポーター活性を測定・評価する方法や、被検物 質の存在下、本発明の高親和性コリントランスポーター活性を有するタ ンパク質を発現している細胞膜又は細胞をインビトロで培養し、該細胞 における高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活 性及び/又は発現量を測定・評価する方法や、前記高親和性コリントラ ンスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体 上で欠損又は過剰発現する非ヒト動物及び/又は野生型非ヒト動物に被 検物質を投与し、本発明の高親和性コリントランスポーター活性を有す るタンパク質の活性及び/又は発現量を測定・評価する方法等を挙げる 10 ことができる。上記細胞膜又は細胞としては、前記高親和性コリントラ ンスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体 上で欠損又は過剰発現する非ヒト動物又は野生型非ヒト動物などから得 られる初代培養した細胞などの細胞や、本発明の高親和性コリントラン スポーター活性を有するタンパク質を発現することができる発現系を含 15 んでなる宿主細胞や、本発明の高親和性コリントランスポーター活性を 有する細胞や、これら細胞の細胞膜などを具体的に例示することができ る。

上記被検物質と高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパ20 ク質とを用いたスクリーニング方法について、以下に具体的に例を挙げて説明するが、本発明のスクリーニング方法はこれらに限定されるものではない。高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質発現細胞を被検物質の存在下で培養し、一定時間培養後細胞膜表面に発現された高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が減少又は増加したことを、本発明の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質に特異的に結合する抗体を用いて、ELISA等によ

る免疫化学的に検出して、あるいはmRNAの発現が抑制又は促進したことを指標として評価することができる。また、かかるmRNAの検出法は、DNAチップ、ノーザンハイブリダイゼーション等の方法で行なうことができる他、高親和性コリントランスポーターをコードする遺伝子のプロモーターの下流にルシフェラーゼなどのレポーター遺伝子をつないだ遺伝子を導入した細胞を用いると、被検物質による高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子の発現抑制又は促進は、前記レポーター遺伝子の活性を指標に検出することが可能である。

また本発明は、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパ 10 ク質の活性又は発現の促進を必要としている患者を治療するのに用いら れる医薬組成物や、高親和性コリントランスポーター活性を有するタン パク質の活性又は発現の抑制を必要としている患者を治療するのに用い られる医薬組成物であって、有効成分として高親和性コリントランスポ ーター活性を有するタンパク質や、高親和性コリントランスポーター活 15 性を有するタンパク質の活性若しくは発現を促進する物質又は高親和性 コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活性若しくは発現を 抑制する物質を含んでなる医薬組成物に関する。高親和性コリントラン スポーター活性を有するタンパク質は、多くの病理を含めて多数の生物 学的機能に関与していることから、高親和性コリントランスポーター活 20 性を有するタンパク質を刺激し得る化合物や、その機能を阻害し得る化 合物は医薬としての用途が期待できる。

上記高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活性 若しくは発現を促進又は抑制する物質としては、高親和性コリントラン スポーター活性を有するタンパク質に結合して、あるいは上流のシグナ ル伝達分子に作用して、単独で高親和性コリントランスポーター活性を

25

有するタンパク質の活性若しくは発現を促進する物質又はその活性若しくは発現を阻害・拮抗する物質であればどのようなものでもよく、例えば、抗体、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質のリガンド、このタンパク質の断片及び断片をコードするオリゴヌクレオチド等を具体的に挙げることができ、またこれらはアルツハイマー疾等のような症状の治療及び予防目的等の医薬として使用することができるが、これらの用途に限定されるものではない。

5

10

15

20

25

本発明はまた、検体中の高親和性コリントランスポーター活性を有す るタンパク質をコードするDNA配列を、本発明の高親和性コリントラ ンスポーター活性を有するタンパク質をコードするDNA配列と比較す ることからなる、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパ ク質の活性又は発現と関連する疾病の診断方法に関する。高親和性コリ ントランスポーター活性を有するタンパク質をコードするDNAの変異 型の検出は、遺伝子に変異がある個体をDNAレベルで見い出すことに より行うことができ、高親和性コリントランスポーター活性を有するタ ンパク質の過少発現、過剰発現又は変異発現により生ずる疾病の診断に 有効である。かかる検出に用いられる検体としては、被験者の細胞、例 えば血液、尿、唾液、組織等の生検から得ることができるゲノムDNA や、RNA又はCDNAを具体的に挙げることができるがこれらに限定 されるものではなく、かかる検体を使用する場合、PCR等により増幅 したものを用いてもよい。そして、塩基配列の欠失や挿入変異は、正常 な遺伝子型と比較したときの増幅産物のサイズの変化により検出でき、 また点突然変異は増幅DNAを標識高親和性コリントランスポーター活 性を有するタンパク質をコードする遺伝子とハイブリダイズさせること で同定することができる。このように、高親和性コリントランスポータ 一活性を有するタンパク質をコードする遺伝子の変異を検出することで、

アルツハイマー疾等のような症状の診断又は判定をすることができる。 本発明はまた、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパ ク質をコードするDNA又はRNAのアンチセンス鎖の全部又は一部か らなるアルツハイマー症等のような症状の疾患の診断用プローブ、及び 当該プローブ及び/又は本発明の高親和性コリントランスポーター活性 を有するタンパク質に特異的に結合する抗体を含有してなるアルツハイ マー疾等のような症状の疾患の診断薬に関する。前記診断用プローブと しては、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコ ードするDNA (cDNA) 又はRNA (cRNA) のアンチセンス鎖 の全部又は一部であり、プローブとして成立する程度の長さ(少なくと 10 も20ペース以上)を有するものであれば特に制限されるものではない。 かかるプローブ及び/又は本発明の高親和性コリントランスポーター活 性を有するタンパク質に特異的に結合する抗体をアルツハイマー症等の ような症状の診断薬の有効成分とするためには、プローブが分解されな いような適当なバッファー類や滅菌水に溶解することが好ましい。また、 15 これらの診断薬を用いた、免疫染色法 (Dev. Biol. 170, 207-222, 1995、 J. Neurobiol. 29, 1-17, 1996) や、In situ ハイブリダイゼーショ ン法 (J. Neurobiol. 29, 1-17, 1996) や、in situ PCR 法等の方法 によりアルツハイマー症等のような症状の疾患を診断することもできる。 以下上記の各種実験における実験方法等をさらに詳細に説明する。 20

(高親和性コリントランスポーター c D N A のクローニング) 線虫高親和性コリントランスポーターの候補の c D N A は、種々の発生 段階の線虫混合物の poly(A)+RNA から逆転写 P C R 及び 3 ´ R A C E で単離した。プロトコールに従って Marathon™ cDNA Amplification Kit (クローンテック社製) を用いた。P C R の順方向のプライマーは C.

elegansゲノム・プロジェクトから入手したDNA塩基配列に基いて、予測遺伝子の暫定的な翻訳開始点で設計した。増幅されたPCR産物を改変 pSPUTK ベクター(ストラタジーン社製)のNcoI(平滑化)部位とNotI部位にサブクローニングし、挿入DNAの塩基配列を決定した。ラットのCHT1cDNAは GeneTrapper cDNA Positive Selection System (ギブコバイオラッドラボレトリー: GIBCO BRL)をプロトコール通りに使用してラット脊髄 c DNAライブラリーから単離した。用いたプライマーは縮重PCRで得られた c DNA断片の塩基配列から設計した。得られた c DNAクローンを解析した結果陽性だったクローンを pSPUTK ベクター及び pcDNA3.1+ ベクター(インビトロジェン社製)にサブクローニングした。

(アフリカツメガエル卵母細胞での発現)

CRNAはキャップアナログ存在下でSP6またはT7RNAポリメラーゼを用いてインビトロで合成した。キャップ化RNA20-30ngをアフリカツメガエル卵母細胞(ステージV-VI)に微量注入した。取り込み測定は文献(Nature 360, 467·471, 1992)に述べられている方法と本質的に同様に行った。コリン取り込みはRNA注入の2-3日後に0.75mlの標準液中(0.01-1μMの[³H]-コリン、100mMのNaCl、2mMのKCl、1mMのMgCl<sub>2</sub>、1mMのCaCl<sub>2</sub>、10mMのHEPES、5mMのTris:pH7.4)の卵母細胞(6-8個)を用いて30-60分間行った。取り込み後の卵母細胞は10%のSDSで可溶化して、液体シンチレーションカウンターで[³H]量を測定した。

25

10

(GFC発現コンストラクト)

cho-1::gfp の転写融合コンストラクトは文献(Gene 212, 127-135, 1998)で述べられている方法と同様にPCRで作製した。核移行シグナル配列(NLS)の下流にあるグリーン蛍光タンパク質(GFP)をコードする遺伝子をcho-1翻訳開始点からアミノ酸 3 残基分下流の位置に読み枠が合うように挿入した。NLSとgfp遺伝子はpPD104.53ベクターから増幅した。cho-1翻訳開始点から5.1kb上流領域を調製するためにcho-1の最初のアミノ酸 3 残基分を含むように設計したPCRプライマーを用いた。文献(EMBO J. 10, 3959-3970, 1991)で述べられている方法と同様にrol-6(sul006)マーカーと作製したDNAを線虫の生殖器官に同時注入した。

# (ノザン解析)

10

ラットのさまざまな組織から調製した6μgの poly(A)+RNA をホルムアルデヒドーアガロース電気泳動で分離し、ナイロン膜に転写した。次にハイブリダイゼーション溶液(最終濃度で50%のホルムアミド、5×SSPE、5×Denhardt's solution、0.5%のSDS、100μg/mlのsalmon sperm DNAを含む溶液)中で、ランダム・プライム法で[³²P]ラベルしたCHT1のcDNA断片に対して42℃で16時間ハイブリダイズさせた。ナイロン膜は最終条件(0.1×SSPE、0.1%のSDS:65℃)で洗浄後、エンハンシングスクリーン(enhancing screen)と共に7日間オートラジオグラフィーを行った。

(in situ ハイブリダイゼーション)

ジゴキシゲニンでラベルしたアンチセンスの転写産物は in vitro で合 25 成した。転写産物は平均長  $200 \sim 400$  塩基対になるまでアルカリ分 解を行った。新鮮凍結組織のクリオスタット切片( $10 \sim 20 \mu m$ )を

用いた。ハイブリダイゼーションは  $1 \times Denhardt$ 's 溶液 [最終濃度で50mMのTris-HCl(pH8.0)、2.5mMのEDTA、0.3MのNaCl、50%のホルムアミド、10%のデキストランサルフェート、1mg/mlの大腸菌(E.coli)の tRNAを含む溶液]に溶解させたラベル化 cRNAプローブ(およそ1μg/ml)で45℃で20時間行った。次に切片を $2 \times S$ SC/50%のホルムアミド中で2回、 $1 \times S$ SC/50%のホルムアミド中で1回、いずれも45%で洗浄した。ハイブリダイズしたプローブを抗ジゴキシゲニンFab断片(Boehringer-Mannheim)とNBT/BCIP基質を用いて可視化した。切片は基質溶液中で24-48時間反応させた。

### (結合実験)

10

15

20

[ $^3$ H] ヘミコリニウム $^-$ 3 (HC3; 128Ci/mmol)は NEN Life Science Products から入手した。pcDNA3.1-CHT1 あるいはpcDNA3.1をそれぞれCOS7細胞に一過性に発現させた。プロトコールに従って TransFast Reagent (プロメガ社製)を導入し用いた。膜調製は、細胞を $^-$ 0.32Mスクロース中でホモジュナイズし、 $^-$ 200,00gで1時間遠心後、沈澱物を懸濁させた。結合実験は他で述べられている方法と本質的に同様に行った。特異的結合量は $^-$ 10 $\mu$ 10MのHC3存在下で決定した非特異的結合量を全体の結合量から差し引いて計算した。飽和結合実験のデータから特異的な $^-$ 3H] HC3結合量を非線形近似で解析してKd値を算出した。

#### 産業上の利用可能性

25 本発明によると、生理的に重要である高親和性コリントランスポータ -活性を有するタンパク質、それをコードする遺伝子DNAを提供する

ことができる。また、それらタンパク質や遺伝子DNAを用いることにより、アルツハイマー症の予防や治療に有用な物質をスクリーニングすることや、遺伝子治療に有用な細胞を調製することができる。

## 請求の範囲

- 1. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子。
- 5 2. 以下の(a)又は(b)のタンパク質をコードする遺伝子。
  - (a)配列番号2に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質
  - (b)配列番号2に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質
- 10 3. 配列番号1に示される塩基配列又はその相補的配列並びにこれら の配列の一部または全部を含むDNA。
  - 4. 請求項3記載の遺伝子を構成するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする線虫由来のDNA。
- 15 5. 以下の(a)又は(b)のタンパク質をコードする遺伝子。
  - (a)配列番号4に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質
  - (b)配列番号4に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質
- 20 6. 配列番号 3 に示される塩基配列又はその相補的配列並びにこれら の配列の一部または全部を含む DNA。
  - 7. 請求項6記載の遺伝子を構成するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードするラット由来のDNA。
- 25 8. 以下の(a)又は(b)のタンパク質をコードする遺伝子。
  - (a)配列番号6に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質

(b)配列番号6に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質

- 9. 配列番号 5 に示される塩基配列又はその相補的配列並びにこれら 5 の配列の一部または全部を含む DNA。
  - 10. 請求項9記載の遺伝子を構成するDNAとストリンジェントな 条件下でハイブリダイズし、かつ高親和性コリントランスポーター活性 を有するタンパク質をコードするヒト由来のDNA。
  - 11. 以下の(a)又は(b)のタンパク質をコードする遺伝子。
- 10 (a)配列番号8に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質
  - (b)配列番号8に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質
- 12. 配列番号7に示される塩基配列又はその相補的配列並びにこれ 15 らの配列の一部または全部を含むDNA。
  - 13. 請求項12記載の遺伝子を構成するDNAとストリンジェント な条件下でハイブリダイズし、かつ高親和性コリントランスポーター活 性を有するタンパク質をコードするマウス由来のDNA。
    - 14. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質。
- 20 15. 配列番号2に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質。
  - 16. 配列番号2に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ線虫高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質。
  - 17. 配列番号4に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質。
- 25 18. 配列番号4に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個 のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、か

つラット高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質。

- 19. 配列番号6に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質。
- 20. 配列番号6に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつヒト高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質。
- 21. 配列番号8に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質。

5

20

- 22. 配列番号8に示されるアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつマウス高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質。
- 10 23. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質と、 マーカータンパク質及び/又はペプチドタグとを結合させた融合タンパク質。
- 24. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項15又は16記載の線虫高親和性コリントランスポーター活性を 15 有するタンパク質であることを特徴とする請求項23記載の融合タンパ ク質。
  - 25. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項17又は18記載のラット高親和性コリントランスポーター活性 を有するタンパク質であることを特徴とする請求項23記載の融合タン パク質。
  - 26. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項19又は20記載のヒト高親和性コリントランスポーター活性を 有するタンパク質であることを特徴とする請求項23記載の融合タンパ ク質。
- 25 27. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項21又は22記載のマウス高親和性コリントランスポーター活性

を有するタンパク質であることを特徴とする請求項23記載の融合タンパク質。

- 28. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質に特異的に結合する抗体。
- 5 29. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項15又は16記載の線虫高親和性コリントランスポーター活性を 有するタンパク質であることを特徴とする請求項28記載の抗体。
  - 30. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項17又は18記載のラット高親和性コリントランスポーター活性 を有するタンパク質であることを特徴とする請求項28記載の抗体。
- 31. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項19又は20記載のヒト高親和性コリントランスポーター活性を 有するタンパク質であることを特徴とする請求項28記載の抗体。

10

- 32. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、
- 15 請求項21又は22記載のマウス高親和性コリントランスポーター活性 を有するタンパク質であることを特徴とする請求項28記載の抗体。
  - 33. 抗体がモノクローナル抗体であることを特徴とする請求項28 ~32のいずれか記載の抗体。
- 34. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を発 20 現することができる発現系を含んでなる宿主細胞。
  - 35. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項15又は16記載の線虫高親和性コリントランスポーター活性を 有するタンパク質であることを特徴とする請求項34記載の宿主細胞。
  - 36. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、
- 25 請求項17又は18記載のラット高親和性コリントランスポーター活性 を有するタンパク質であることを特徴とする請求項34記載の宿主細胞。

37. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項19又は20記載のヒト高親和性コリントランスポーター活性を 有するタンパク質であることを特徴とする請求項34記載の宿主細胞。

- 38. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、
- 5 請求項21又は22記載のマウス高親和性コリントランスポーター活性 を有するタンパク質であることを特徴とする請求項34記載の宿主細胞。
  - 39. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体上で欠損又は過剰発現することを特徴とする非ヒト動物。
- 10 40. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項15又は16記載の線虫高親和性コリントランスポーター活性を 有するタンパク質であることを特徴とする請求項39記載の非ヒト動物。 41. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項17又は18記載のラット高親和性コリントランスポーター活性
- 15 を有するタンパク質であることを特徴とする請求項39記載の非ヒト動物。
  - 42. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項19又は20記載のヒト高親和性コリントランスポーター活性を 有するタンパク質であることを特徴とする請求項39記載の非ヒト動物。
- 20 43. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 請求項21又は22記載のマウス高親和性コリントランスポーター活性 を有するタンパク質であることを特徴とする請求項39記載の非ヒト動 物。
- 44. 非ヒト動物が、マウス又はラットであることを特徴とする請求 25 項39~43のいずれか記載の非ヒト動物。
  - 45. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコ

ードする遺伝子機能が染色体上で欠損した細胞に、請求項8~10のいずれか記載の遺伝子又はDNAを導入することを特徴とする高親和性コリントランスポーター活性を有する細胞の調製方法。

- 46. 高親和性コリントランスポーター活性を有する細胞が、請求項 8~10のいずれか記載の遺伝子又はDNAが染色体にインテグレイト され、ステイブルに高親和性コリントランスポーター活性を示す細胞で あることを特徴とする請求項45記載の高親和性コリントランスポーター活性を有する細胞の調製方法。
- 47. 請求項45又は46記載の高親和性コリントランスポーター活 10 性を有する細胞の調製方法により得られることを特徴とする高親和性コ リントランスポーター活性を有する細胞。
  - 48. 被検物質の存在下、請求項14~22のいずれか記載の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の高親和性コリントランスポーター活性を測定・評価することを特徴とする高親和性コリントランスポーター活性促進又は抑制物質のスクリーニング方法。

15

ング方法。

- 49. 被検物質の存在下、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を発現している細胞膜又は細胞をインピトロで培養し、該細胞膜又は該細胞における高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活性及び/又は発現量を測定・評価することを特徴と する高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリーニ
- 50. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を発現している細胞膜又は細胞が、請求項34~38のいずれか記載の高親25 和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質を発現することができる発現系を含んでなる宿主細胞又は請求項47記載の高親和性コリ

ントランスポーター活性を有する細胞であることを特徴とする請求項4 9記載の高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又 は高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリ ーニング方法。

- 5 51. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質が、 組換えタンパク質であることを特徴とする請求項48~50のいずれか 記載の高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は 高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリー ニング方法。
- 10 52. 被検物質の存在下、請求項39~44のいずれか記載の非ヒト動物から得られた細胞をインビトロで培養し、該細胞における高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活性及び/又は発現量を測定・評価することを特徴とする高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリーニング方法。
  - 53. 被検物質を非ヒト動物に投与し、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活性及び/又は発現量を評価することを特徴とする高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリーニング方法。

20

25

54. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体上で欠損又は過剰発現した非ヒト動物に被検物質を投与し、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活性及び/又は発現量を評価することを特徴とする高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリーニング方法。

55. 高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質をコードする遺伝子機能が染色体上で欠損又は過剰発現した非ヒト動物に被検物質を投与し、高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活性及び/又は発現量を野生型非ヒト動物の場合と比較・評価することを特徴とする高親和性コリントランスポーター活性促進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター発現促進若しくは抑制物質のスクリーニング方法。

5

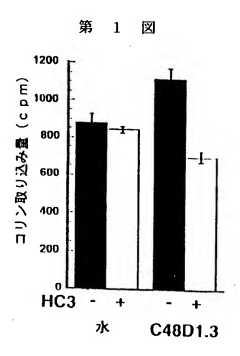
10

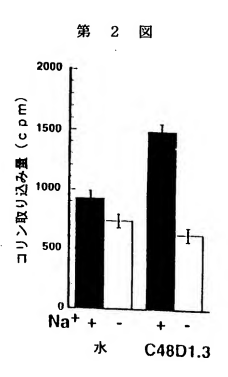
- 56. 非ヒト動物が、マウス又はラットであることを特徴とする請求 項52~55のいずれか記載の高親和性コリントランスポーター活性促 進若しくは抑制物質又は高親和性コリントランスポーター発現促進若し くは抑制物質のスクリーニング方法。
- 57. 請求項48~56のいずれか記載のスクリーニング方法により 得られる高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活 性若しくは発現を促進する物質。
- 15 58. 請求項48~56のいずれか記載のスクリーニング方法により 得られる高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活 性若しくは発現を抑制する物質。
- 59. 高親和性コリントランスポーターの活性増加又は発現増強を必要としている患者を治療するのに用いられる医薬組成物であって、有効の分として請求項14~22のいずれか記載のタンパク質及び/又は請求項57記載の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質の活性若しくは発現を促進する物質を含んでなる医薬組成物。
- 60. 高親和性コリントランスポーターの活性又は発現の抑制を必要としている患者を治療するのに用いられる医薬組成物であって、有効成25 分として請求項14~22のいずれか記載のタンパク質及び/又は請求項58記載の高親和性コリントランスポーター活性を有するタンパク質

の活性若しくは発現を抑制する物質を含んでなる医薬組成物。

61. 検体中の高親和性コリントランスポーターをコードするDNA 配列を、請求項19又は20記載のタンパク質をコードするDNA配列 と比較することを特徴とする高親和性コリントランスポーターの発現又 は活性と関連する疾病の診断方法。

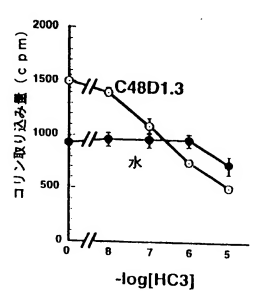
- 62. 請求項19又は20記載のタンパク質をコードするDNA又は RNAのアンチセンス鎖の全部又は一部からなるアルツハイマー症の診 断用プローブ。
- 63. 請求項62記載の診断用プローブ及び/又は請求項28~33 10 のいずれか記載の抗体を含有することを特徴とするアルツハイマー症の 診断薬。





PCT/JP00/05545

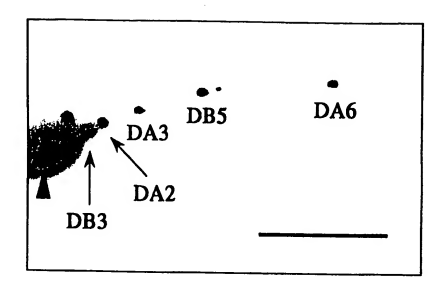
第 3 図



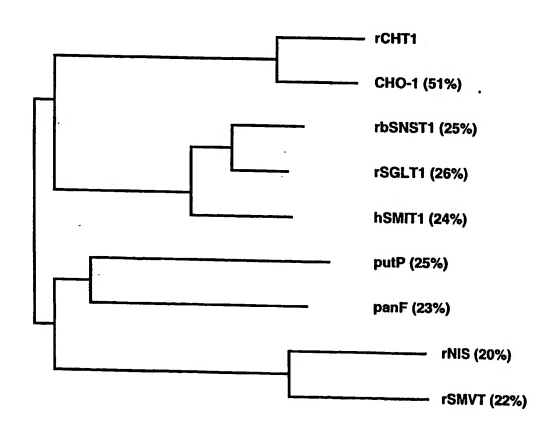
## 第 4 図

CHT1	MPFHVEGUVALTÜFYÜLLEUVGIWANKÜKYSGVAEERSEAUTVGGRUIGLLVCGF	56
cht-1	-MADELGIVAIVEFYVLILVVGIVAGRKSKSSKELESEAGAATEEVMIAGRATGTLVGIF	59
CHT1	TMTATWVGG <mark>G</mark> YINGTAEAVYGPGCGLAWAQAPIGYSLSLILGGLFFAKPMRSKGYVTMLD	116
cht-1	TMTATWVGG <mark>A</mark> YINGTAEALYNG—GL <mark>LGCQAPVGYAISLVMGGL</mark> LFAK <mark>M</mark> REEGYITMLD	117
СНТ 1	II PFQQIYGKRMGGLLFIPALMGEMFWAAAIFSALGATISVIIDVDVNISVIYSALIAILYT	176
cht-1	PFQHKYGQRIGGLMYVPALLGE IFWTAAILSALGATLSVILGIDMNASVTLSACIAVFYT	176
	' III IV	
CHT1 cht-1	LVGGLYSVAYTDVVQLFCIFIGLWISVPFALSHPVVTDIGFTAVHAKYQSPWLGTIES-V	235
CH(-1	FTGGYYAVAYTDVVQLFCIFVGLWVCVPAAMVHDGAKDISRNAGDW1GEIGGFK	231
CHT1	EVYTWLDNFLLLMLGGIPWQAYFQRVLSSSSATYAQVLSFLAAFGCLVMALPAICIGAIG	295
cht-1	ETSLWIDCMLLLVFGGIPWQVYFQRVLSSKTAHGAQTLSFVAGVGCILMAIPPALIGAIA	291
CHT1	VI VII	
cht-1	ASTDWNQTAYGFPDPKTKEEADMILPIVLQYLCPVYISFFGLGAVSAAVMSSAD RNTDWRMTDYSPWNNGTKVESIPPDKRNMVVPLVFQYLTPRWVAFIGLGAVSAAVMSSAD	349
	VIII	351
CHT1	SSILSASSMFARNIYQLSFRQNASDKEIVWVMRITVFVFGASATAMALLTKTVYGLWYLS	409
cht-1	SSVLSAASMFAHNIWKLTIRPHASEKE <mark>VIIVMRI</mark> AIICVGIMATIMALTIQSIYGLWYLC	411
CHT1	SDLVYIIIIFPQLLCVLFIKGTNTYGAVAGYIFGLFLRIIGGEPYLYLQPLIFYPGYYPDK	469 <sup>.</sup>
cht-1	ADLVYVILFPQLLCVVYMPRSNTYGSLAGYAVGLYLRLIGGEPLVSLPAFFHYPYYT—D	469
	х	
CHT1	NGIYNORFPEKTILSMYTSFFTNIC <mark>VS</mark> YLAKYLFESGTLPPKLDIFDAVVSRHSEENM	526
cht-1	GVQYFPFRTTAMLSSMATTYTVSTQSEKLFKSGRLSPEWDVMGCVVNTPIDHVPLPS	526
CHT1	DKTILVRNENIK <mark>LN</mark> ELAPVKPRQSLTLSSTFTNKEALLDVDSSPEGSGTEDNLQ	580
cht-1	DVSFAVSSETLNMKAPNGTPAPVHPNQQPSDENTLLHPYSDQSYYSTNSN	576

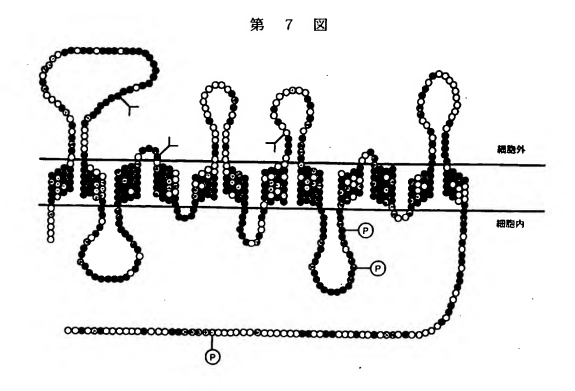
第 5 図



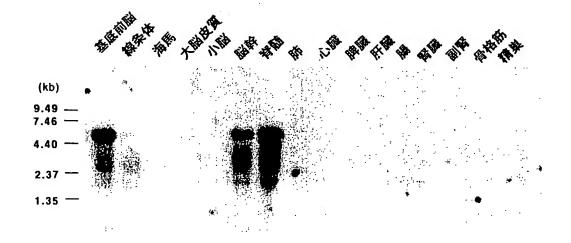
第 6 図



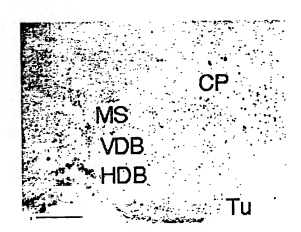
PCT/JP00/05545





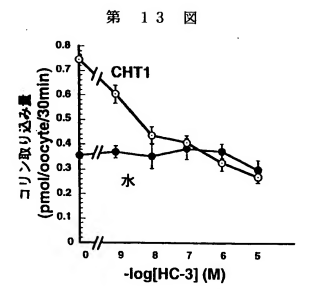


第 9 図

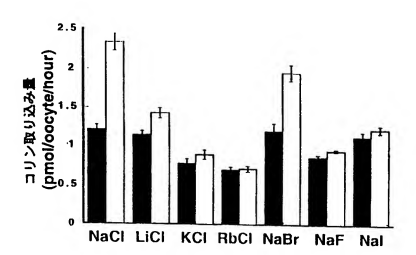


第 10 図

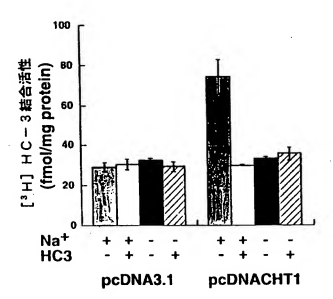




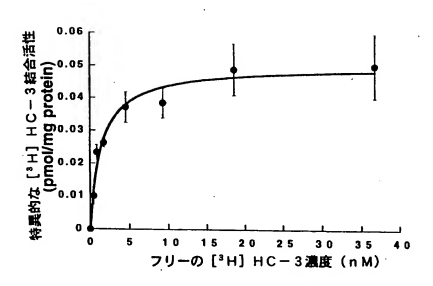
第 14 図

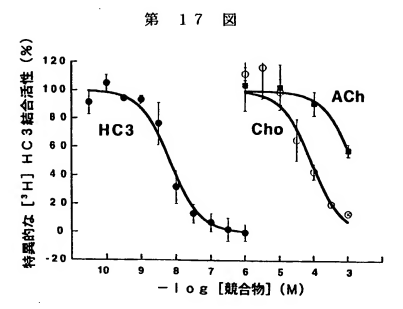


第 15 図



第 16 図





## SEQUENCE LISTING

<110> JAPAN SCIENCE AND TECHNOLOGY CORPORATION

<120> High-Affinity Choline Transporter

<130> A011-05PCT

<140>

<141>

<150> JP 11/240642

<151> 1999-08-27

<150> JP 11/368991

<151> 1999-12-27

<160> 8

<170> Patent In Ver. 2.1

<210> 1

<211> 1731

<212> DNA

<213 Caenorhabditis elegans

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1).. (1731)

**<400>** 1

atg gcc gac tia tig ggt atc gig gcc att gig tic tic tac gig ctc 48 Met Ala Asp Leu Leu Gly Ile Val Ala Ile Val Phe Phe Tyr Val Leu

1

5

10

15

att	CII	gıç	gu	gga	aıa	ιgg	gcg	ggı	aga	aaa	ıcg	aaa	agı	ıca	aaa	90
lle	Leu	Val	Val	Gly	He	Trp	Ala	Gly	Arg	Lys	Ser	Lys	Ser	Ser	Lys	
			20					25					30			
gag	ctt	gaa	tca	gaa	gcc	ggc	gcg	gcg	acg	gaa	gag	gig	atg	t t a	gct	144
Glu	Leu	Glu	Ser	Glu	Ala	Gly	Ala	Ala	Thr	Glu	Glu	Val	Met	Leu	Ala	
		35					40					45				
ggg	aga	aac	atc	gga	act	ctt	gtc	gga	att	ttc	aca	atg	act	gcc	acg	192
		Asn														
•	50			Ť		55					60					
tgg	gtt	ggc	ggt	gc t	tat	atc	aat	gga	acc	gcc	gag	gct	ctg	tat	aat	240
Trp	Val	Gly	Gly	Ala	Tyr	He	Asn	Gly	Thr	Ala	Glu	Ala	Leu	Туг	Asn	
65					70					75					80	
gga	ggt	ctc	ctt	gga	tgt	cag	gct	cca	gtt	gga	tat	gca	att	tcc	ctt	288
Gly	Gly	Leu	Leu	Gly	Cys	Gin	Ala	Pro	Val	Gly	Туг	Ala	Ile	Ser	Leu	
				85					90					95		
	•															
gtt	atg	gga	gga	cta	ctt	ttc	gca	aag	aaa	atg	cga	gaa	gaa	gga	tat	336
Val	Met	Gly	Gly	Leu	Leu	Phe	Ala	Lys	Lys	Met	Arg	Glu	Glu	Gly	Tyr	
			100					105			•		110			
att	aca	atg	ctc	gat	cct	ttt	cag	cac	aaa	tat	ggc	caa	cga	atc	ggt	384
He	Thr	Met	Leu	Asp	Pro	Phe	Gln	His	Lys	Tyr	Gly	Gln	Arg	He	Gly	
		115					120					125				
ggc	itg	atg	tat	gtt	cca	gca	ctt	ctt	ggi	gaa	aca	ttc	tgg	aca	gca	432
Gly	Leu	Met	Tyr	Val	Pro	Ala	Leu	Leu	Gly	Glu	Thr	Phe	Trp	Thr	Ala	
	130	)				135					140					
gco	att	ctt	teg	g gca	ctt	ggt	gca	aca	ctg	tcg	gta	att	ctt	gga	atc	480
		e Leu		_												
145					150					155					160	

gac	atg	aat	gca	tca	gtg	acc	clg	tcg	gcc	tgt	a t t	gcc	gta	ttc	tac	528
Asp	Met	Asn	Ala	Ser	Val	Thr	Leu	Ser	Ala	Cys	He	Ala	Val	Phe	Tyr	
				165					170					175		
aca	ttc	acc	ggt	gga	tac	tat	gca	gtc	gcg	tac	act	gac	gtc	gtt	caa	576
Thr	Phe	Thr	Gly	Gly	Туг	Туг	Ala	Val	Ala	Tyr	Thr	Asp	Val	Val	Gln	
			180					185					190			
cta	111	tgc	att	ttc	gic	ggt	ttg	tgg	gii	tgc	gtg	ccg	gcg	gct	atg	624
					Val											
		195					200	•				205				
ete	cat	gat	ggt	gcg	aag	gat	att	tcc	agg	aat	gca	ggc	gac	tgg	att	672
					Lys											
	210		0.,		2,2	215			0		220	•.,				
						2.0										
o o a	σασ	at t	gga	gga	ttc	222	ฮลล	aca	tct	ctc	100	att	gai	tec	atg	720
					Phe											
	Giu	110	GIY	GIY	230	Lys	Giu	1111	361	235	пр	116	ush	Cys	240	
225					200					200					240	
	- 4 -	- 4 4	-1-						1 00		~ t ~	100	* 1 0		000	768
					gga											100
Leu	ren	Leu	vai		Gly	GIY	116	Pro		GIII	Val	Tyr	rne		AIG	
				245					250					255		
												′				010
					act											816
Val	Leu	Ser		Lys	Thr	Ala	His	•	Ala	GIn	Thr	Leu		Phe	Val	
	i		260					265					270			
		_			att											864
Ala	Gly	Val	Gly	Cys	He	Leu	Met	Ala	He	Pro	Pro	Ala	Leu	He	Gly	
		275					280					285				
gca	att	gcc	agg	aac	aca	gac	tgg	aga	aig	ac t	gaţ	tat	tcc	cca	tgg	912
Ala	He	Ala	Arg	Asn	Thr	Asp	Trp	Arg	Met	Thr	Asp	Tyr	Ser	Pro	Trp	

290 295 300

aac aat gga act aag gtc gaa tcg att cca ccg gat aag aga aac atg 960 Asn Asn Gly Thr Lys Val Glu Ser Ile Pro Pro Asp Lys Arg Asn Met 305 310 315 320

gtg gtc ccg ttg gta ttc cag tat ctt acg cca aga tgg gtc gcc ttt 1008 Val Val Pro Leu Val Phe Gln Tyr Leu Thr Pro Arg Trp Val Ala Phe 325 330 335

att gga ctc ggc gca gtg tcg gct gta atg tca tct gca gat tca 1056 Ile Gly Leu Gly Ala Val Ser Ala Ala Val Met Ser Ser Ala Asp Ser 340 345 350

tct gta cta tca gca gca tca atg ttt gct cac aac atc tgg aag ctc 1104 Ser Val Leu Ser Ala Ala Ser Met Phe Ala His Asn Ile Trp Lys Leu 355 360 365

aca att cgc cct cac gcg tct gaa aaa gaa gtg ata att gtg atg aga 1152
Thr Ile Arg Pro His Ala Ser Glu Lys Glu Val Ile Ile Val Met Arg
370 375 380

ata gcc atc atc tgt gtt ggt atc atg gca acc atc atg gca ctt acc 1200 Ile Ala Ile Ile Cys Val Gly Ile Met Ala Thr Ile Met Ala Leu Thr 385 390 395 400

att caa tee ate tat ggg ett tgg tat ett tgt gea gat ttg gte tae 1248 Ile Gln Ser Ile Tyr Gly Leu Trp Tyr Leu Cys Ala Asp Leu Val Tyr 405 410 415

gtc ata ctc ttc cct caa cta tta tgt gtt gta tat atg cca cgt agc 1296 Val Ile Leu Phe Pro Gln Leu Leu Cys Val Val Tyr Met Pro Arg Ser 420 425 430

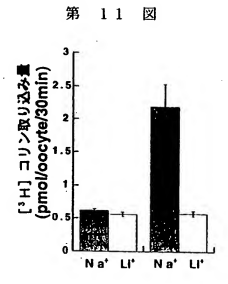
aat acg tat ggc tca tig gct ggc tat gca gtc ggt cit gig cic cgt 1344

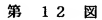
Asn Thr Tyr Gly Ser Leu Ala Gly Tyr Ala Val Gly Leu Val Leu Arg tig att gga ggc gag cca ctt gia tcg cig cca gcg tic tic cat tat Leu Ile Gly Gly Glu Pro Leu Val Ser Leu Pro Ala Phe Phe His Tyr cca aig tat acg gat ggg gta cag tat tic cca tic agg aca act gct Pro Met Tyr Thr Asp Gly Val Gln Tyr Phe Pro Phe Arg Thr Thr Ala alg tha tot toa atg got act atc tac att gia toa ata caa tog gag Met Leu Ser Ser Met Ala Thr Ile Tyr Ile Val Ser Ile Gln Ser Glu aag cig iic aaa icg gga cgi iig ici ccg gag igg gac gia aig ggi Lys Leu Phe Lys Ser Gly Arg Leu Ser Pro Glu Trp Asp Val Met Gly tgt gta gtg aat att ccg ata gat cat gta ccc cit ccg tca gat gta Cys Val Val Asn Ile Pro Ile Asp His Val Pro Leu Pro Ser Asp Val tcg tit gct git agt agt gag acc tig aat atg aag gct cca aac gga Ser Phe Ala Val Ser Ser Glu Thr Leu Asn Met Lys Ala Pro Asn Gly aca ccg gct cca gta cat ccg aac caa cag ccg tct gat gaa aat aca Thr Pro Ala Pro Val His Pro Asn Gln Gln Pro Ser Asp Glu Asn Thr tta tta cat cca tat tcg gac caa agt tat tat tcc aca aat agc aat Leu Leu His Pro Tyr Ser Asp Gln Ser Tyr Tyr Ser Thr Asn Ser Asn 

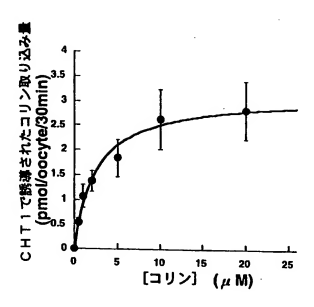
taa 1731

<210> 2 <211> 576 <212> PRT <213> Caenorhabditis elegans

**<400>** 2 Met Ala Asp Leu Leu Gly Ile Val Ala Ile Val Phe Phe Tyr Val Leu 10 1 lle Leu Val Val Gly Ile Trp Ala Gly Arg Lys Ser Lys Ser Ser Lys 25 Glu Leu Glu Ser Glu Ala Gly Ala Ala Thr Glu Glu Val Met Leu Ala 35 40 Gly Arg Asn Ile Gly Thr Leu Val Gly Ile Phe Thr Met Thr Ala Thr 55 Trp Val Gly Gly Ala Tyr Ile Asn Gly Thr Ala Glu Ala Leu Tyr Asn 80 65 Gly Gly Leu Leu Gly Cys Gln Ala Pro Val Gly Tyr Ala Ile Ser Leu 90 85 Val Met Gly Gly Leu Leu Phe Ala Lys Lys Met Arg Glu Glu Gly Tyr 105 lle Thr Met Leu Asp Pro Phe Gln His Lys Tyr Gly Gln Arg Ile Gly 120 Gly Leu Met Tyr Val Pro Ala Leu Leu Gly Glu Thr Phe Trp Thr Ala 135 Ala Ile Leu Ser Ala Leu Gly Ala Thr Leu Ser Val Ile Leu Gly Ile 155 160 150 145 Asp Met Asn Ala Ser Val Thr Leu Ser Ala Cys Ile Ala Val Phe Tyr 170 165 Thr Phe Thr Gly Gly Tyr Tyr Ala Val Ala Tyr Thr Asp Val Val Gln 180 185 190 Leu Phe Cys Ile Phe Val Gly Leu Trp Val Cys Val Pro Ala Ala Met







		195					200					205			
Val	His	Asp	Gly	Ala	Lys	Asp	He	Ser	Arg	Asn	Ala	Gly	Asp	Trp	He
	210					215					220				
Gly	Glu	Ile	Gly	Gly	Phe	Lys	Glu	Thr	Ser	Leu	Trp	He	Asp	Cys	Met
225					230					235					240
Leu	Leu	Leu	Val	Phe	Gly	Gly	He	Pro	Trp	Gln	Val	Tyr	Phe	Gln	Arg
				245					250					255	
Val	Leu	Ser	Ser	Lys	Thr	Ala	His	Gly	Ala	Gln	Thr	Leu	Ser	Phe	Val
			260					265			•		270		
Ala	Gly	Val	Gly	Cys	Ile	Leu	Met	Ala	Ile	Pro	Pro	Ala	Leu	He	Gly
		275					280					285			
Ala	Ile	Ala	Arg	Asn	Thr	Asp	Trp	Arg	Met	Thr	Asp	Tyr	Ser	Pro	Trp
	290					295					300				
Asn	Asn	Gly	Thr	Lys	Val	Glu	Ser	He	Pro	Pro	Asp	Lys	Arg	Asn	Met
305					310					315					320
Val	Val	Pro	Leu	Val	Phe	Gin	Туг	Leu	Thr	Pro	Arg	Trp	Val	Ala	Phe
				325					330					335	•
He	Gly	Leu		Ala	Val	Ser	Ala			Met	Ser	Ser		Asp	Ser
			340					345					350		
Ser	Val		Ser	Ala	Ala	Ser		Phe	Ala	His	Asn		Trp	Lys	Leu
		355				_	360					365			
Thr		Arg	Pro	His	Ala		Glu	Lys	Glu	Vai		He	Val	Met	Arg
	370		• •			375				m.	380				m i
	Ala	11e	11e	Cys	Val	Gly	116	Mei	Ala		11e	Me I	Ala	Leu	
385	C1-	C	11.	T	390	T	T	т	T	395	A 1 =	A	I	<b>1</b> /	400
116	GIII	ser	116	-	Gly	rea	Trp	1 9 1		Cys	на	ASP	Leu		Tyr
Val	Ha	Lou	Dho	405	Cin	Lou	Lou	Cvo	410	Val	Tve	Mat	Dro	415	Sar
	116	Leu	420	110	Gin	Leu	ren	425	141	741	Lyı	MCI	430	ліg	JÇI
Aen	Thr	Tyr		Sar	Leu	Ala	Clv		Δla	Val	Glv	i en		Len	Ara
11011	1 11 1	435		561	r.cu	nia	440		A I d	741	OIY	445	101	LCu	шБ
Len	He			Glu	Pro	Len		Ser	Len	Pro	Ala		Phe	His	Tvr
	450		.,	J. u		455		201			460				- , -
Pro			Thr	Asp	Gly		Gln	Tvr	Phe	Pro		Arg	Thr	Thr	Ala
465		•	-		470			•		475		J			480

Met Leu Ser Ser Met Ala Thr Ile Tyr Ile Val Ser Ile Gln Ser Glu 485 490 Lys Leu Phe Lys Ser Gly Arg Leu Ser Pro Glu Trp Asp Val Met Gly 505 Cys Val Val Asn Ile Pro Ile Asp His Val Pro Leu Pro Ser Asp Val 520 525 515 Ser Phe Ala Val Ser Ser Glu Thr Leu Asn Met Lys Ala Pro Asn Gly 540 Thr Pro Ala Pro Val His Pro Asn Gln Gln Pro Ser Asp Glu Asn Thr 560 550 555 545 Leu Leu His Pro Tyr Ser Asp Gln Ser Tyr Tyr Ser Thr Asn Ser Asn. 570 575 565

⟨210⟩ 3

<211> 1743

<212> DNA

<213 Rattus norvegicus

<220>

<221> CDS

**⟨222⟩ (1)...(1743)** 

⟨400⟩ 3

atg cct ttc cat gta gaa gga cta gta gcg att atc ctg ttc tac ctt 48 Met Pro Phe His Val Glu Gly Leu Val Ala IIe IIe Leu Phe Tyr Leu 1 5 10 15

ctt ata ttt ctg gtt gga ata tgg gct gca tgg aaa acc aaa aac agc 96 Leu lle Phe Leu Val Gly Ile Trp Ala Ala Trp Lys Thr Lys Asn Ser 20 25 30

ggt aat gca gaa gaa cgc agc gaa gcc atc ata gtt ggg ggc cga gac 144 Gly Asn Ala Glu Glu Arg Ser Glu Ala Ile Ile Val Gly Gly Arg Asp WO 01/16315

35 40 45

att	ggt	ttg	ttg	gtt	ggt	ggt	ttt	acc	atg	aca	gcc	acc	tgg	gtt	gga	192
He	Gly	Leu	Leu	Val	Gly	Gly	Phe	Thr	Met	Thr	Ala	Thr	Trp	Val	Gly	
	50					55					60					
gga	ggt	tac	atc	aac	ggg	aca	gct	gaa	gca	gtt	tat	ggg	cca	ggt	tgt	240
Gly	Gly	Tyr	He	Asn	Gly	Thr	Ala	Glu	Ala	Val	Tyr	Gly	Pro	Gly	Cys	
65					70					75					80	
ggt	cta	gc t	tgg	gc t	cag	gca	ccc	att	gga	tat	tct	ctg	agt	ctg	att	288
Gly	Leu	Ala	Trp	Ala	Gln	Ala	Pro	He	Gly	Tyr	Ser	Leu	Ser	Leu	He	
				85					90					95		
tta	ggt	ggc	ctg	111	ttt	gca	aaa	cct	atg	cgt	tcc	aag	gga	tat	gtg	336
Leu	Gly	Gly		Phe	Phe	Ala	Lys		Met	Arg	Ser	Lys	Gly	Tyr	Val	
			100					105					110			
					ttt											384
Thr	Met		Asp	Pro	Phe	Gln		He	Tyr	Gly	Lys		Met	Gly	Gly	
		115					120					125				
. 4					•											400
					gca											432
Leu		rne	116	Pro	Ala		мет	ыу	GIU	мет		ırp	AIa	АІА	Ala	
٠.	130					135					140					
211	ite	101	ge a	110	ggg	act	200	atc	200	ata	atc	211	ga t	ata	rra t	480
					Gly											700
145		501	Mia	LCu	150	Miu	1111	110	501	155	110		пэр	, 41	160	
110					100					100					100	
gtg	aac	ata	tcg	gtc	att	gtc	tcc	gca	ctc	att	gcc	att	ctt	tat	acc	528
					Ile											
				165					170	•				175	<b>-</b>	
cto	gtg	gga	ggg	cto	tac	tct	gjg	gca	tat	act	gat	gtt	gta	cag	cta	576

Leu	Val	Gly	Gly	Leu	Tyr	Ser	Val	Ala	Tyr	Thr	Asp	Val	Val	Gln	Leu	
			180					185					190			
ttc	tgc	att	ttt	ata	gga	ttg	t gg	atc	agt	gtc	cca	ttt	gcc	ctg	tca	624
Phe	Cys	He	Phe	He	Gly	Leu	Trp	He	Ser	Val	Pro	Phe	Ala	Leu	Ser	
		195					200					205				
cat	cct	gca	gtc	acc	gac	att	gga	ttc	act	gct	gtg	cat	gcl	aaa	tac	672
His	Pro	Ala	Val	Thr	Asp	He	Gly	Phe	Thr	Ala	Val	His	Ala	Lys	Tyr	
	210					215					220					
cag	agt	ссс	tgg	ctg	gga	acc	att	gaa	tca	gtt	gaa	gtc	tac	acc	t gg	720
					Gly											
225			·		230					235					240	
															`	
ctt	gat	aat	111	cig	ttg	llg	atg	ctg	ggt	gga	ata	cca	tgg	caa	gcc	768
					Leu											
				245					250				•	255		
tac	ttc	Cap	200	gtc	ctc	tet	tca	tcg	tca	gcg	acc	tat	gct	cag	gtg	816
					Leu											
.,.	1110	VIII	260		Dog	501	501	265				.,.	270			
			200					,								
cia	tro	ttc	cto	gca	gct	111	ggg	tec	ctg	gig	atg	gct	cta	cca	gcc	864
					Ala											
LCu	JCI	275		mu	niu	THE	280		Dou	,		285	200			
		210	,				200					200				
211	t ar	- 211	ggg	acc	att	aas	grr	icc	aca	gar	tσσ	aac	caa	act	gca	912
					lle											•••
110			Uly	VI	110	295		201	1 111 1	пор	300	A3H	0111			
	290	,				230					000					
4 - 4				4	••-				<b></b>	~~~	~~~	ana	010	211	cic	960
															ctc	300
		y Phe	e Pro	ASP	Pro		ınr	LYS	υIU			ASP	met	116		
305	)				310					315					320	

ccg all git cla cag tac cic igc cci gig tac att icc iic iii ggg Pro lie Val Leu Gln Tyr Leu Cys Pro Val Tyr Ile Ser Phe Phe Gly cti ggi gci gii ici gci gci gic aig icc icg gci gac ica icc aic Leu Gly Ala Val Ser Ala Ala Val Met Ser Ser Ala Asp Ser Ser Ile cta tea gea agt tee atg tit get egg aat ate tae eag ett tee tie Leu Ser Ala Ser Ser Met Phe Ala Arg Asn Ile Tyr Gln Leu Ser Phe aga caa aat gca tca gac aag gaa att gtg tgg gtc atg agg atc act Arg Gln Asn Ala Ser Asp Lys Glu Ile Val Trp Val Met Arg 11e Thr gig tit gig tit gga gca tct gca aca gcc atg gcc tig ctc acg aag Val Phe Val Phe Gly Ala Ser Ala Thr Ala Met Ala Leu Leu Thr Lys act gig tat ggg ctc tgg tac cig agc tct gac cit gic tac atc atc Thr Val Tyr Gly Leu Trp Tyr Leu Ser Ser Asp Leu Val Tyr Ile Ile atc tic cca cag ctg ctc igi gta ctc ttc atc aaa gga acc aac act lle Phe Pro Gln Leu Leu Cys Val Leu Phe Ile Lys Gly Thr Asn Thr tat ggg gca gtt gct ggt tat att tit gga ctt tic cig aga att acc Tyr Gly Ala Val Ala Gly Tyr Ile Phe Gly Leu Phe Leu Arg Ile Thr gga gga gag cca tat cta tac tig cag ccc tta atc tic tac cct ggt Gly Gly Glu Pro Tyr Leu Tyr Leu Gln Pro Leu Ile Phe Tyr Pro Gly 

						ggt Gly										1440
465	1,11	110	пор	Lys	470	O.,	110	.,.	7.511	475	мв	THE	110	1 110	480	
						tca										1488
Thr	Leu	Ser	Met	Val 485	Thr	Ser	Phe	Phe	Thr 490	Asn	He	Cys	Val	Ser 495	Tyr	
				100					430					150		
cta	gcc	aag	tat	cta	ttt	gaa	agt	gga	acc	ttg	cct	cca	aaa	t t a	gat	1536
Leu	Ala	Lys	-	Leu	Phe	Glu	Ser	•	Thr	Leu	Pro	Pro		Leu	Asp	
			500					505					510			
ata	ttt	gat	gct	gtt	gtc	tca	agg	cac	agt	gaa	gag	aac	atg	gac	aag	1584
Ile	Phe		Ala	Val	Val	Ser		His	Ser	Glu	Glu		Met	Asp	Lys	
		515					520					525				
acc	att	cta	gtc	aga	aat	gaa	aac	atc	aaa	tta	aat	gaa	cit	gca	cct	1632
Thr	Ile	Leu	Val	Arg	Asn	Glu	Asn	Ile	Lys	Leu	Asn	Glu	Leu	Ala	Pro	
	530					535					540					
gta	aag	cct	cga	cag	agc	cta	acc	ctc	agt	tca	act	ttc	acc	aat	aaa	1680
Val	Lys	Pro	Arg	Gin	Ser	Leu	Thr	Leu	Ser	Ser	Thr	Phe	Thr	Asn	Lys	
545					550					555					560	
gag	get	ctc	ctt	gat	gtt	gat	tee	agt	cca	gag	gga	tct	222	act	gaa	1728
						Asp										
				565					570					575		
an t	224	+ + 0	,	tan												1743
		tta Leu		ıga												1140
			580													

<210> 4

**<211> 580** <212> PRT <213> Rattus norvegicus **<400>** 4 Met Pro Phe His Val Glu Gly Leu Val Ala lle lle Leu Phe Tyr Leu 10 15 5 Leu Ile Phe Leu Val Gly Ile Trp Ala Ala Trp Lys Thr Lys Asn Ser 25 Gly Asn Ala Glu Glu Arg Ser Glu Ala Ile Ile Val Gly Gly Arg Asp 40 lle Gly Leu Leu Val Gly Gly Phe Thr Met Thr Ala Thr Trp Val Gly 55 Gly Gly Tyr Ile Asn Gly Thr Ala Glu Ala Val Tyr Gly Pro Gly Cys 65 70 75 Gly Leu Ala Trp Ala Gln Ala Pro Ile Gly Tyr Ser Leu Ser Leu Ile 85 Leu Gly Gly Leu Phe Phe Ala Lys Pro Met Arg Ser Lys Gly Tyr Val 100 105 Thr Met Leu Asp Pro Phe Gln Gln Ile Tyr Gly Lys Arg Met Gly Gly 120 115 Leu Leu Phe Ile Pro Ala Leu Met Gly Glu Met Phe Trp Ala Ala Ala 135 140 Ile Phe Ser Ala Leu Gly Ala Thr Ile Ser Val Ile Ile Asp Val Asp 145 150 155 160 Val Asn Ile Ser Val Ile Val Ser Ala Leu Ile Ala Ile Leu Tyr Thr 165 170 Leu Val Gly Gly Leu Tyr Ser Val Ala Tyr Thr Asp Val Val Gln Leu 190 180 185 Phe Cys Ile Phe Ile Gly Leu Trp Ile Ser Val Pro Phe Ala Leu Ser

220

235

240

195 200 205 His Pro Ala Val Thr Asp Ile Gly Phe Thr Ala Val His Ala Lys Tyr

Gln Ser Pro Trp Leu Gly Thr Ile Glu Ser Val Glu Val Tyr Thr Trp

215

230

225

Leu	Asp	Asn	Phe		Leu	Leu	Met	Leu		Gly	He	Pro	Trp		Ala
				245					250					255	
Tyr	Phe	Gln	Arg	Val	Leu	Ser	Ser	Ser	Ser	Ala	Thr	Tyr	Ala	Gln	Val
			260					265					270		
Leu	Ser	Phe	Leu	Ala	Ala	Phe	Gly	Cys	Leu	Val	Met	Ala	Leu	Pro	Ala
		275					280					285			
He	Cys	He	Gly	Ala	He	Gly	Ala	Ser	Thr	Asp	Trp	Asn	Gln	Thr	Ala
	290					295					300				
Туг	Gly	Phe	Pro	Asp	Pro	Lys	Thr	Lys	Glu	Glu	Ala	Asp	Met	He	Leu
305					310					315					320
Pro	He	Vai	Leu	Gln	Tyr	Leu	Cys	Pro	Val	Tyr	Ile	Ser	Phe	Phe	Gly
				325					330					335	
Leu	Gly	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Val	Met	Ser	Ser	Ala	Asp	Ser	Ser	He
			340					345					350		
Leu	Ser	Ala	Ser	Ser	Met	Phe	Ala	Arg	Asn	He	Tyr	Gln	Leu	Ser	Phe
		355					360					365			
Arg	Gln	Asn	Ala	Ser	Asp	Lys	Glu	He	Val	Trp	Val	Met	Arg	He	Thr
	370					375					380				
Val	Phe	Val	Phe	Gly	Ala	Ser	Ala	Thr	Ala	Met	Ala	Leu	Leu	Thr	Lys
385					390					395					400
Thr	Val	Tyr	Gly	Leu	Trp	Tyr	Leu	Ser	Ser	Asp	Leu	Val	Tyr	Ile	He
				405					410					415	
He	Phe	Pro	Gln	Leu	Leu	Cys	Val	Leu	Phe	He	Lys	Gly	Thr	Asn	Thr
			420					425					430		
Tyr	Gly	Ala	Val	Ala	Gly	Tỳr	He	Phe	Gly	Leu	Phe	Leu	Arg	He	Thr
		435					440					445			
Gly	Gly	Glu	Pro	Tyr	Leu	Tyr	Leu	Gln	Pro	Leu	He	Phe	Tyr	Pro	Gly
	450					455					460				
Tyr	Tyr	Pro	Asp	Lys	Asn	Gly	He	Tyr	Asn	Gln	Arg	Phe	Pro	Phe	Lys
465					470					475					480
Thr	Leu	Ser	Met	Val	Thr	Ser	Phe	Phe	Thr	Asn	He	Cys	Val	Ser	Tyr
				485					490					495	
Leu	Ala	Lys	Tyr	Leu	Phe	Glu	Ser	Gly	Thr	Leu	Pro	Pro	Lys	Leu	Asp
			500					<b>50</b> 5					510		
Ile	Phe	Acn	Δla	Val	Val	Ser	Aro	His	Ser	Glu	Glu	Asn	Met	Asn	Lvs

515 520 525 Thr Ile Leu Val Arg Asn Glu Asn Ile Lys Leu Asn Glu Leu Ala Pro 535 540 Val Lys Pro Arg Gln Ser Leu Thr Leu Ser Ser Thr Phe Thr Asn Lys 545 550 555 560 Glu Ala Leu Leu Asp Val Asp Ser Ser Pro Glu Gly Ser Gly Thr Glu 565 570 575 Asp Asn Leu Gln 580

<210> 5
<211> 1743
<212> DNA
<213> Homo sapiens

<220> <221> CDS <222> (1).. (1743)

**<400> 5** 

atg gct ttc cat gtg gaa gga ctg ata gct atc atc gtg ttc tac ctt 48

Met Ala Phe His Val Glu Gly Leu Ile Ala Ile Ile Val Phe Tyr Leu

1 5 10 15

cta att ttg ctg gtt gga ata tgg gct gcc tgg aga acc aaa aac agt 96 Leu Ile Leu Leu Val Gly Ile Trp Ala Ala Trp Arg Thr Lys Asn Ser 20 25 30

ggc agc gca gaa gag cgc agc gaa gcc atc ata gti ggt ggc cga gat 144 Gly Ser Ala Glu Glu Arg Ser Glu Ala Ile Ile Val Gly Gly Arg Asp 35 40 45

att ggt tia tig git ggt gga tit acc atg aca gct acc igg gic gga 192

He	Gly	Leu	Leu	Val	Gly	Gly	Phe	Thr	Met	Thr	Ala	Thr	Trp	Val	Gly	
	50					55					60					
gga	ggg	tat	atc	aat	ggc	aca	gc t	gaa	gca	gtt	tat	gta	cca	ggt	tat	240
Gly	Gly	Tyr	He	Asn	Gly	Thr	Ala	Glu	Ala	Val	Туг	Val	Pro	Gly	Tyr	
65					70					75					80	
ggc	cta	gct	tgg	gct	cag	gca	cca	att	gga	tat	tct	ctt	agt	clg	att	288
Gly	Leu	Ala	Trp	Ala	Gln	Ala	Pro	He	Gly	Tyr	Ser	Leu	Ser	Leu	He	
				85					90					95		
tta	ggt	ggc	ctg	ttc	ttt	gca	aaa	cct	atg	cgt	tca	aag	ggg	tat	gtg	336
Leu	Gly	Gly	Leu	Phe	Phe	Ala	Lys	Pro	Met	Arg	Ser	Lys	Gly	Tyr	Val	
			100					105					110			
-					•											
acc	atg	t t a	gac	ccg	ttt	cag	caa	atc	tat	gga	aaa	cgc	alg	ggc	gga	384
Thr	Met	Leu	Asp	Pro	Phe	Gln	Gln	He	Туг	Gly	Lys	Arg	Met	Gly	Gly	
		115					120					125				
															•	
ctc	ctg	ttt	att	cct	gca	ctg	atg	gga	gaa	atg	ttc	tgg	gc t	gca	gca	432
Leu	Leu	Phe	Ile	Pro	Ala	Leu	Met	Gly	Glu	Met	Phe	Trp	Ala	Ala	Ala	
٠.	130					135					140					
att	ttc	tct	gc t	ttg	gga	gcc	acc	atc	agc	glg	atc	atc	gat	glg	gat	480
lle	Phe	Ser	Ala	Leu	Gly	Ala	Thr	He	Ser	Val	He	He	Asp	Val	Asp	
145					150					155					160	
						atc										528
Met	His	Ile	Ser	Val	He	He	Ser	Ala	Leu	He	Ala	Thr	Leu	Tyr	Thr	
				165					170					175		
						tct										576
Leu	Val	Gly	Gly	Leu	Tyr	Seŗ	Val			Thr	Asp	Val		Gln	Leu	
			180					185					190			

111	tgc	att	111	gta	ggg	cig	tgg	alc	agc	gtc	ccc	ttt	gca	ttg	tca	624
Phe	Cys	lle	Phe	Val	Gly	Leu	Trp	Ile	Ser	Val	Pro	Phe	Ala	Leu	Ser	
		195	•				200					205				
cat	cct	gca	gtc	gca	gac	atc	ggg	ttc	act	gct	gtg	cat	gcc	aaa	tac	672
His	Pro	Ala	Val	Ala	Asp	He	Gly	Phe	Thr	Ala	Val	His	Ala	Lys	Tyr	
	210					215					220					
caa	aag	ccg	tgg	ctg	gga	ac t	gtt	gac	tca	tct	gaa	gtc	tac	tct	tgg	720
Gln	Lys	Pro	Тгр	Leu	Gly	Thr	Val	Asp	Ser	Ser	Glu	Val	Tyr	Ser	Trp	
225					230					235					240	
ctt	gat	agt	ttt	ctg	ttg	ttg	atg	ctg	ggt	gga	atc	cca	tgg	caa	gca	768
					Leu											
				245					250					255		
tac	111	cag	agg	gti	ctc	tct	tct	tcc	tca	gcc	acc	tat	gct	caa	gtg	816
					Leu											
			260					265					270			
cig	tcc	ttc	ctg	gca	gct	ttc	ggg	tgc	ctg	gtg	atg	gcc	atc	cca	gcc	864
					Ala											
		275					280				•	285				
ata	cto	att	ggg	gcc	att	gga	gca	tca	aca	gac	tgg	aac	cag	act	gca	912
					He											
	290					295					300					
tat	ggg	g cti	cca	ı gat	ccc	aag	act	aca	gaa	gag	gca	gac	atg	att	t t a	960
					) Pro											
305	5				310	)				315	<u>,</u>				320	
cca	· aati	t gt	t cti	g cag	g tat	cto	tgo	cct	gtg	, tat	ati	tct	110	: 111	ggt	1008
															Gly	
				291					330					335		

ctt	ggt	gca	gtt	tct	gc t	gc t	gtt	atg	tca	tca	gca	gat	tct	tcc	atc	1056
Leu	Gly	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Val	Met	Ser	Ser	Ala	Asp	Ser	Ser	Ile	
			340					345					350			
ttg	tca	gca	agt	tcc	atg	ttt	gca	cgg	aac	atc	tac	cag	ctt	tcc	ttc	1104
Leu	Ser	Ala	Ser	Ser	Met	Phe	Ala	Arg	Asn	He	Tyr	Gln	Leu	Ser	Phe	
		355					360					365				
aga	caa	aat	gct	tcg	gac	aaa	gaa	atc	gtt	tgg	gtt	atg	cga	atc	aca	1152
Arg	Gln	Asn	Ala	Ser	Asp	Lys	Glu	He	Val	Trp	Val	Met	Arg	He	Thr	
	370					375					380					
					gca											1200
	Phe	Val	Phe	Gly	Ala	Ser	Ala	Thr	Ala		Ala	Leu	Leu	Thr		
385					390					395					400	
																1040
					t gg											1248
Thr	Val	Tyr	Gly		Trp	Tyr	Leu	Ser		Asp	Leu	Vai	Tyr		vai	
				405					410					415		
- 4 -				_+_	-44	4	~10			~++	200	~~		200	200	1296
					ctt											1230
116	rne	rio	420	reu	Leu	Cys	Vai	425	rne	Val	L'A2	GIY	430	VOII	1111	
			420					423					400			
tat			øtø	gca	ggt	tat	øtt	tet	ppr	ctc	ttc	ctø	aga	ata	act	1344
					Gly											
.,.	01,	435		,,,,	0.,	.,.	440		0.,			445	0			
gga	ggg	gag	cca	tat	ctg	tat	ctt	cag	ccc	ttg	atc	ttc	tac	cct	ggc	1392
					Leu											
·	450			-		455					460					
tat	tac	cct	gat	gat	aat	ggt	ata	tat	aat	cag	aaa	ttt	cca	ttt	aaa	1440
Tvr	Туг	Pro	Asp	Asp	Asn	Gly	He	Tyr	Asn	Gln	Lys	Phe	Pro	Phe	Lys	

aca cit gcc aig git aca tca tic tia acc aac att igc aic icc tat Thr Leu Ala Met Val Thr Ser Phe Leu Thr Asn Ile Cys Ile Ser Tyr cta gcc aag tat cta itt gaa agt gga acc tig cca cct aaa tia gat Leu Ala Lys Tyr Leu Phe Glu Ser Gly Thr Leu Pro Pro Lys Leu Asp gia iii gai gci gii gca aga cac agi gaa gaa aac aig gai aag Val Phe Asp Ala Val Val Ala Arg His Ser Glu Glu Asn Met Asp Lys aca att ctt gic aaa aat gaa aat att aaa tta gat gaa ctt gca ctt Thr Ile Leu Val Lys Asn Glu Asn Ile Lys Leu Asp Glu Leu Ala Leu gig aag cca cga cag agc aig acc cic agc ica aci tic acc aai aaa Val Lys Pro Arg Gln Ser Met Thr Leu Ser Ser Thr Phe Thr Asn Lys gag gcc ttc ctt gat gtt gat tcc agt cca gaa ggg tct ggg act gaa Glu Ala Phe Leu Asp Val Asp Ser Ser Pro Glu Gly Ser Gly Thr Glu gat aat tta cag tga Asp Asn Leu Gln 

<210> 6 <211> 580 <212> PRT <213> Homo sapiens

<400	)> 6														
Met	Ala	Phe	His	Val	Glu	Gly	Leu	He	Ala	He	He	Val	Phe	Tyr	Leu
1				5					10					15	
Leu	He	Leu	Leu	Val	Gly	Ile	Trp	Ala	Ala	Trp	Arg	Thr	Lys	Asn	Ser
			20					25					30		
Gly	Ser	Ala	Glu	Glu	Arg	Ser	Glu	Ala	He	He	Val	Gly	Gly	Arg	Asp
		35					40					45			
He	Gly	Leu	Leu	Val	Gly	Gly	Phe	Thr	Me t	Thr	Ala	Thr	Trp	Val	Gly
	50					55					60				
Gly	Gly	Tyr	He	Asn	Gly	Thr	Ala	Glu	Ala	Val	Tyr	Val	Pro	Gly	Туг
65					70					75	١.				80
Gly	Leu	Ala	Trp	Ala	Gln	Ala	Pro	Ile	Gly	Tyr	Ser	Leu	Ser	Leu	He
				85					90					95	
Leu	Gly	Gly	Leu	Phe	Phe	Ala	Lys	Pro	Met	Arg	Ser	Lys	Gly	Tyr	Val
			100			•		105					110		
Thr	Met	Leu	Asp	Pro	Phe	Gln	Gln	He	Tyr	Gly	Lys	Arg	Met	Gly	Gly
		115					120					125			
Leu		Phe	He	Pro	Ala	Leu	Met	Gly	Glu	Met	Phe	Trp	Ala	Ala	Ala
	130					135					140				
	Phe	Ser	Ala	Leu	Gly	Ala	Thr	He	Ser		He	He	Asp	Val	Asp
145					150					155					160
Met	His	He	Ser		He	He	Ser	Ala	Leu	He	Ala	Thr	Leu		Thr
				165					170					175	
Leu	Val			Leu	Tyr	Ser	Val		Tyr	Thr	Asp	Val		Gln	Leu
			180			_	_	185	_		_		190		_
Phe	Cys		Phe	Val	Gly	Leu		He	Ser	Val	Pro		Ala	Leu	Ser
11: -	D	195	37 . 1				200	D.	<b>T</b> 1		., .	205			_
HIS		Ala	Val	Ala	Asp		Gly	Phe	Thr	Ala		HIS	Ala	Lys	Туг
C1=	210	D., .	т		C1	215	W . 1	4	0	0	220	17 - 1	<b></b>	•	<b>T</b>
		Pro	117	Leu		ınr	vai	ASP	Ser		GIU	vai	ıyr	ser	
225		C	nı.	I	230	Lan	Wa 4	Law	Clas	235	11-	D	T	C1-	240
Led	нѕр	ser	rne			Leu	мет	Leu	Gly	ыу	116	r10	ırp		AIA
т	Dha	C1-	A =	245		Ca-	C	Co-	250 Ser	A 1 =	Th -	т	A 1 -	255	V - 1
IVF	rne	1.11	и го	vai	PIL	107	70°	/PT	107	412	1117	IVT	412	i. i P	v :1

			260					265					270		
Leu	Ser	Phe	Leu	Ala	Ala	Phe	Gly	Cys	Leu	Val	Met	Ala	He	Pro	Ala
		275					280					285			
Ile	Leu	He	Gly	Ala	He	Gly	Ala	Ser	Thr	Asp	Trp	Asn	Gln	Thr	Ala
	290					295					300				
Tyr	Gly	Leu	Pro	Asp	Pro	Lys	Thr	Thr	Glu	Glu	Ala	Asp	Met	Ile	Leu
305					310					315					320
Pro	He	Val	Leu	Gln	Tyr	Leu	Cys	Pro	Val	Tyr	He	Ser	Phe	Phe	Gly
				325					330					335	
Leu	Gly	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Val	Met	Ser	Ser	Ala	Asp	Ser	Ser	He
			340					345					350		
Leu	Ser	Ala	Ser	Ser	Met	Phe	Ala	Arg	Asn	He	Tyr	Gln	Leu	Ser	Phe
		355					360					365			
Arg	Gln	Asn	Ala	Ser	Asp	Lys	Glu	Ile	Val	Trp	Val	Met	Arg	He	Thr
	370					375					380				
Val	Phe	Val	Phe	Gly	Ala	Ser	Ala	Thr	Ala	Met	Ala	Leu	Leu	Thr	Lys
385					390					395					400
Thr	Val	Tyr	Gly	Leu	Trp	Tyr	Leu	Ser	Ser	Asp	Leu	Val	Tyr	Ile	Val
				405					410					415	
He	Phe	Pro	Gln	Leu	Leu	Cys	Vai	Leu	Phe	Val	Lys	Gly	Thr	Asn	Thr
			420					425					430		
Tyr	Gly	Ala	Val	Ala	Gly	Туг	Val	Ser	Gly	Leu	Phe	Leu	Arg	Ile	Thr
		435		٠			440					445			
Gly	Gly	Glu	Pro	Tyr	Leu	Туг	Leu	Gin	Pro	Leu	He	Phe	Tyr	Pro	Gly
	450					455					460				
Tyr	Tyr	Pro	Asp	Asp	Asn	Gly	He	Туг	Asn	Gln	Lys	Phe	Pro	Phe	
465					470					475					480
Thr	Leu	Ala	Met			Ser	Phe	Leu		Asn	He	Cys	He		Туг
				485					490					495	
Leu	Ala	Lys			Phe	Glu	Ser		Thr	Leu	Pro	Pro		Leu	Asp
			500					505					510		
Vạl	Phe			Val	Val	Ala		His	Ser	Glu	Glu		Met	Asp	Lys
		515					520					525	_		_
Thr			Val	Lys	Asn	Glu		He	Lys	Leu			Leu	Ala	Leu
	530	1				535					540				

 Val
 Lys
 Pro
 Arg
 Gln
 Ser
 Met
 Thr
 Leu
 Ser
 Ser
 Thr
 Phe
 Thr
 Asn
 Lys

 545
 550
 555
 555
 560
 560

 Glu
 Ala
 Phe
 Leu
 Asp
 Val
 Asp
 Ser
 Ser
 Pro
 Glu
 Gly
 Ser
 Gly
 Thr
 Glu

 Asp
 Asn
 Leu
 Gln
 Ser
 S

580

⟨210⟩ 7

<211> 1743

<212> DNA

<213 Mus musculus

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1).. (1743)

**<400>** 7

atg ict tic cac gia gaa gga cig gia gci att atc cic iic tac cic 48 Mct Ser Phe His Val Glu Gly Leu Val Ala Ile Ile Leu Phe Tyr Leu 1 5 10 15

cti ata tii ctg gti gga ata tgg gci gca tgg aaa acc aaa aac agc 96 Leu Ile Phe Leu Val Gly Ile Trp Ala Ala Trp Lys Thr Lys Asn Ser 20 25 30

ggc aac cca gaa gag cac agt gaa gcc atc ata gtc ggg ggc cgt gac 144 Gly Asn Pro Glu Glu His Ser Glu Ala Ile Ile Val Gly Gly Arg Asp 35 40 45

att ggt tig tig git ggt ggt tit acc atg aca gcc acc tgg git gga 192

Ile Gly Leu Leu Val Gly Gly Phe Thr Met Thr Ala Thr Trp Val Gly

50 55 60

gga	ggc	tac	atc	aat	ggg	aca	gca	gaa	gca	gtg	tat	ggg	cca	ggt	tgt	240
Gly	Gly	Tyr	He	Asn	Gly	Thr	Ala	Glu	Ala	Val	Tyr	Gly	Pro	Gly	Cys	
65					70					75					80	
ggt	cta	gc t	tgg	gct	cag	gca	ccc	att	gga	tat	tct	ctg	agt	cta	att	288
Gly	Leu	Ala	Trp	Ala	Gln	Ala	Pro	He	Gly	Tyr	Ser	Leu	Ser	Leu	He	
				85					90					95		
																•
tta	ggi	ggt	ctg	ttt	ttt	gcg	aaa	cct	atg	cgt	tcc	aag	gga	tat	gtg	336
Leu	Gly	Gly	Leu	Phe	Phe	Ala	Lys	Pro	Met	Arg	Ser	Lys	Gly	Туг	Val	
			100					105					110			
		tta														384
Thr	Met	Leu	Asp	Pro	Phe	Gln		He	Tyr	Gly	Lys		Met	Gly	Gly	
		115					120					125				
							_									400
		ttc							•							432
Leu		Phe	He	Pro	Ala		Met	Gly	Glu	Met		Trp	Ala	Ala	Ala	
	130					135					140					
														_4_	4	400
		tct														480
	Phe	Ser	Ala	Leu		Ala	Inr	i ie	Ser			116	ASP	vai		
145					150					155					160	
-4-		-4-	• • •	-4-	- 4 4	-1-	4.4					- 4 4		101	000	599
		ata														528
vai	ASII	lle	261	165	116	Val	261	Ald	170	116	на	116	rea	175	1111	
				100					110					110		
cta	σtσ	ggt	ggg	cic	tac	tet	σtσ	gra	tat	act	σa t	σtt	gic	cag	cta	576
		Gly														
Dou	,41	01,	180		. , .	501	,	185	.,.		пор		190	0		
			- 00													
ttc	tgc	att	111	ata	gga	ctg	tgg	atc	agt	gtc	cct	111	gcc	ctg	tca	624
		He														
	-,0	105			,		200		_ = = =			205				

cat	cct	gca	gtc	acc	gac	atc	gga	110	aca	gct	gtg	cat	gc t	aaa	tac	672
His	Pro	Ala	Val	Thr	Asp	He	Gly	Phe	Thr	Ala	Val	His	Ala	Lys	Tyr	
	210					215					220					
cag	agt	ccc	t gg	clg	gga	acc	att	gaa	tca	gtt	gaa	gtc	tac	acc	t gg	720
Gln	Ser	Pro	Trp	Leu	Gly	Thr	He	Glu	Ser	Val	Glu	Val	Туг	Thr	Trp	
225					230					235					240	
ctt	gat	aat	ttt	ctg	tta	ttg	aig	ctg	ggt	gga	atc	cca	tgg	caa	gcc	768
Leu	Asp	Asn	Phe	Leu	Leu	Leu	Met	Leu	Gly	Gly	He	Pro	Trp	Gln	Ala	
				245					250					255		
tac	ttc	cag	agg	gtc	ctc	tct	tca	tcc	tca	gcc	acc	tat	gc t	cag	gta	816
Туг	Phe	Gln	Arg	Val	Leu	Ser	Ser	Ser	Ser	Ala	Thr	Tyr	Ala	Gln	Val	
			260					265					270			
			-													
cig	tcc	ttc	ctg	gca	gc t	ttt	ggg	tgc	ctg	gtg	atg	gc t	cta	ccc	gcc	864
Leu	Ser	Phe	Leu	Ala	Ala	Phe	Gly	Cys	Leu	Val	Met	Ala	Leu	Pro	Ala	
		275					280					285				
ata	tgc	ata	gga	gc t	att	gga	gct	tcc	aca	gac	tgg	aac	cag	act	gcc	912
He	Cys	He	Gly	Ala	He	Gly	Ala	Ser	Thr	Asp	Trp	Asn	Gln	Thr	Ala	
	290					295					300					
tac	ggg	tai	cca	gat	ccc	aag	ac t	aag	gag	gaa	gca	gac	atg	att	ctc	960
Tyr	Gly	Tyr	Pro	Asp	Pro	Lys	Thr	Lys	Glu	Glu	Ala	Asp	Met	He	Leu	
305		٠			310					315					320	
ccg	aic	gtt	ctg	cag	tac	ctc	tgc	cct	gtg	tac	atc	tcc	ttc	ttt	ggg	1008
Pro	He	Val	Leu	Gln	Tyr	Leu	Cys	Pro	Val	Tyr	He	Ser	Phe	Phe	Gly	
				325					330					335		
ctt	ggt	gci	gtt	tca	gct	gc t	gtc	atg	tcc	tca	gc t	gac	tcg	tcc	atc	1056
Leu	Glv	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Val	Met	Ser	Ser	Ala	Asp	Ser	Ser	He	

1488

340 345 350

ata	100	aca	201	101	010		an t	000	001	o t o	100	000	011	lec	110	1104
							gct									1104
Leu	261		261	26L	меι	rne	Ala	Arg	ASII	116	·		Leu	ser	rne	
		355					360					365				
																* 150
							gaa									1152
Arg		Asn	Ala	Ser	Asp		Glu	He	Val	Trp		Met	Arg	He	Thr	
	370					375					380					
-							gca									1200
	Leu	Val	Phe	Gly		Ser	Ala	Thr	Ala		Ala	Leu	Leu	Thr		
385					390					395					400	
							ctg									1248
Thr	Val	Tyr	Gly		Trp	Туг	Leu	Ser		Asp	Leu	Val	Tyr		He	
				405					410					415		
							gta									1296
He	Phe	Pro		Leu	Leu	Cys	Val		Phe	Ile	Lys	Gly		Asn	Thr	
			420					425					430	•		
							att									1344
Tyr	Gly		Val	Ala	Gly	Туг	He	Phe	Gly	Leu	Phe	Leu	Arg	Ile	Thr	
		435					440					445				
							ttg	_								1392
Gly		Glu	Pro	Tyr	Leu	Tyr	Leu	Gln	Pro	Leu		Phe	Tyr	Pro	Gly	
	450					455					460					
tat	tac	tct	gac	aag	aat	ggt	ata	tac	aat	cag	agg	ttc	cca	ttt	aaa	1440
Tyr	Tyr	Ser	Asp	Lys	Asn	Gly	Ile	Tyr	Asn	Gln	Arg	Phe	Pro	Phe	Lys	
465					470					475					480	

act ctc tcc atg git acc tca tic tit acc aac all igi git ict ial

Thr Leu Ser Met Val Thr Ser Phe Phe Thr Asn Ile Cys Val Ser Tyr 485 490 495 cta gcc aag tat cta tit gaa agt gga acc tig cct cca aaa tta gat Leu Ala Lys Tyr Leu Phe Glu Ser Gly Thr Leu Pro Pro Lys Leu Asp 500 505 510 1584 gia tit gat gct git gic gca agg cac agt gaa gag aac atg gac aag Val Phe Asp Ala Val Val Ala Arg His Ser Glu Glu Asn Met Asp Lys 515 520 525 acc att cta gtc aga aat gaa aat atc aaa tta aat gaa ctt gca cct 1632 Thr Ile Leu Val Arg Asn Glu Asn Ile Lys Leu Asn Glu Leu Ala Pro 530 535 540 gtg aaa cct cgg cag agc cta acc ctc agt tca act ttc acc aat aag 1680 Val Lys Pro Arg Gln Ser Leu Thr Leu Ser Ser Thr Phe Thr Asn Lys 545 550 555 560 gag gcc ctc ctt gat gtt gat tcc agt ccg gag ggg tct ggg act gaa 1728 Glu Ala Leu Leu Asp Val Asp Ser Ser Pro Glu Gly Ser Gly Thr Glu 565 570 575 1743 gat aac tta caa tga Asp Asn Leu Gln 580

⟨210⟩ 8

<211> 580

<212> PRT

<213 Mus musculus

**<400> 8** 

Met Ser Phe His Val Glu Gly Leu Val Ala Ile Ile Leu Phe Tyr Leu

1				5			•		10					15	
Leu	He	Phe	Leu	Val	Gly	He	Trp	Ala	Ala	Trp	Lys	Thr	Lys	Asn	Ser
			20					25					30		
Gly	Asn	Pro	Glu	Glu	His	Ser	Glu	Ala	He	He	Val	Gly	Gly	Arg	Asp
		35					40					45			
He	Gly	Leu	Leu	Val	Gly	Gly	Phe	Thr	Met	Thr	Ala	Thr	Trp	Val	Gly
	50					55					60				
Gly	Gly	Tyr	Ile	Asn	Gly	Thr	Ala	Glu	Ala	Val	Tyr	Gly	Pro	Gly	Cys
65					70					75					80
Gly	Leu	Ala	Trp	Ala	Gln	Ala	Pro	He	Gly	Tyr	Ser	Leu	Ser	Leu	Ile
				85					90					95	
Leu	Gly	Gly	Leu	Phe	Phe	Ala	Lys	Pro	Met	Arg	Ser	Lys	Gly	Tyr	Val
			100					105					110		
Thr	Met	Leu	Asp	Рго	Phe	Gln	Gln	He	Tyr	Gly	Lys	Arg	Met	Gly	Gly
		115					120					125			
Leu		Phe	Ile	Pro	Ala	Leu	Met	Gly	Glu	Met	Phe	Trp	Ala	Ala	Ala
	130					135					140				
	Phe	Ser	Ala	Leu	Gly	Ala	Thr	He	Ser		He	He	Asp	Val	
145			_		150					155					160
Val	Asn	He	Ser		He	Val	Ser	Ala		He	Ala	He	Leu		Thr
	,, ,	<b>~</b> 1	0.1	165					170					175	_
Leu	Vai	Gly		Leu	Tyr	Ser	Vai		Tyr	Thr	Asp	Val		Gln	Leu
Dha	Cara	11.	180	11.	Clas	1	Т	185	C	W- 1	D	DL -	190		0
rne	Cys	11e	rne	116	Gly	Leu		116	ser	vai	Pro		Ala	Leu	261
Ніс	Dro		Val	The	Asp	Ha	200	Dho	The	410	Vo l	205	41.	Luc	T
1113	210	Ala	141	1 11 1	ush	215	GIY	rne	1111	міа	220	піз	Ala	Ly5	1 y i
Gln		Pro	Trn	Len	Gly		He	Gla	Ser	Val		Val	Tvr	Thr	Trn
225	001	1.0	110	LCU	230	1111	110	014	501	235	014	141	1 9 1	1111	240
	Asp	Asn	Phe	Leu	Leu	Len	Met	Len	Glv		He	Pro	Trp	Gln	
				245					250	·.,			,	255	
Туг	Phe	Gln	Arg		Leu	Ser	Ser	Ser		Ala	Thr	Tvr	Ala		Val
•			260					265				- 5 -	270		
Leu	Ser	Phe		Ala	Ala	Phe	Gly		Leu	Val	Met	Ala		Pro	Ala
		275					280	-		•		285			

lle	Cys 290	He	Gly	Ala	He	Gly 295	Ala	Ser	Thr	Asp	Trp 300	Asn	GIn	Thr	Ala
Туг	Gly	Tyr	Pro	Asp	Pro	Lys	Thr	Lys	Glu	Glu	Ala	Asp	Met	He	Leu
305	•			·	310	•		•		315					320
	He	Val	Leu	Gln	Tyr	Leu	Cys	Pro	Val	Tyr	He	Ser	Phe	Phe	Gly
				325	•		·		330					335	
Leu	Gly	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Val	Met	Ser	Ser	Ala	Asp	Ser	Ser	He
			340					345					350		
Leu	Ser	Ala	Ser	Ser	Met	Phe	Ala	Arg	Asn	He	Туг	Gln	Leu	Ser	Phe
		355					360					365			
Arg	Gln	Asn	Ala	Ser	Asp	Lys	Glu	He	Val	Trp	Val	Met	Arg	He	Thr
	370					375					380				
Val	Leu	Val	Phe	Gly	Ala	Ser	Ala	Thr	Ala	Met	Ala	Leu	Leu	Thr	Lys
385					390					395					400
Thr	Val	Туг	Gly	Leu	Trp	Туг	Leu	Ser	Ser	Asp	Leu	Val	Tyr	Ile	Ile
				405		•			410					415	
He	Phe	Pro	Glņ	Leu	Leu	Cys	Val	Leu	Phe	He	Lys	Gly	Thr	Asn	Thr
			420					425					430		
Tyr	Gly	Ala	Val	Ala	Gly	Туг	He	Phe	Gly	Leu	Phe	Leu	Arg	He	Thr
		435					440					445			
Gly	Gly	Glu	Pro	Ţyr	Leu	Tyr	Leu	Gln	Pro	Leu	He	Phe	Tyr	Pro	Gly
	450					455					460				
		Ser	Asp	Lys	Asn	Gly	He	Tyr	Asn		Arg	Phe	Pro	Phe	
465					470					475					480
Thr	Leu	Ser	Met		Thr	Ser	Phe	Phe		Asn	He	Cys	Val		Tyr
_			_	485			_		490		_			495	
Leu	Ala	Lys			Phe	Glu	Ser		Thr	Leu	Pro	Pro	Lys	Leu	Asp
			500					505		61	01.	<b>A</b>	510	4	T
vai	Phe			Val	vai	Ala		HIS	Ser	GIU	GIU		Met	ASP	Lys
TL.	71.	515			<b>A</b>	C1	520	71.	1	f	A	525	Lan	A 1	D=o
Inr			vai	Arg	ASN		ASI	116	Lys	Leu		GIU	Leu	Ala	rru
V-1	530		. A <b>-</b> -	Cle	Ca-	535	Th	Lan	S	C	540	Dha	Th.	Acr	Luc
		r10	нгд	เปม			ınr	rea	ser	555	ınr	rne	Thr	V2II	560
545		Lau	יים ו	Acr	550 Val		Sar	Sar	Dro		Clv	Ser	Gly	Thr	
UIU	ו תום	LCU	LTU	LOP	· val	v2h	JUL	JCI	110	UIU	UIY	201	UIJ	4 4 1 1	010

565 570 575

Asp Asn Leu Gln 580

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/05545

		II	
	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 <sup>7</sup> C12N15/12, C07K14/47, C12Q C07K16/18, C12N5/10 A61K38 A01K67/027		/28, G01N33/53,
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nat	tional classification and IPC	
	SEARCHED		
	cumentation searched (classification system followed b C1 <sup>7</sup> C12N15/12, C07K14/47, C12Q C07K16/18, C12N5/10 A61K38 A01K67/027	1/68, C07K19/00,	/28, G01N33/53,
Documentati	on searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched
P1	ata base consulted during the international search (name	of data have and where assetiable soon	ash terminused)
Swis	ata base consulted during the international search (name isProt/PIR/GeneSeq,Genbank/EMBL/I DIALOG),BIOSIS(DIALOG)	on data dase and, where practicable, sea DDBJ/GeneSeq,	ren terms used)
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	Okuda T. et al., "Identification the high-affinity choline trans Nal. Neurosci. (2000) Vol.3, No	sporter",	1-60, 62,63
<b>X</b>	Knipper M.et al., "Purification a highaffinity choline transporte Biochimica et Biophysica Acta pp.107-113	r",	1-60, 62,63
A	Andresen P. A. et al., "Molect mapping and expression of the A osmoregulatorycholine-glycine bescherichia coli", Journal of (1988) Vol.134, No.6, pp.1737-1	bet genes governing the etaine pathway of f General Microbiology	1-60, 62,63
A	Pocard J-A. et al., "Molecular bet genes encoding glycine Sinorhizobium meliloti 102F34" Vol.143, No.4, pp.1369-1379	betaine synthesis in	1-60, 62,63
Specia "A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited to specia	er documents are listed in the continuation of Box C.  I categories of cited documents:  ent defining the general state of the art which is not  ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing  ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other I reason (as specified)  ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory understand the considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such	the application but cited to erlying the invention claimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be to when the document is
means "P" documenthan the	nent published prior to the international filing date but later ne priority date claimed	combination being obvious to a person  "&" document member of the same patent if	skilled in the art family
10	actual completion of the international search November, 2000 (10.11.00)	Date of mailing of the international sear 21 November, 2000 (2	
	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile N	No.	Telephone No.	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/05545

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
. 57
<ol> <li>Claims Nos.: 61         because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:</li> </ol>
Claim 61 pertains to diagnostic methods practiced on the human body and thus relates to a subject matter which this International Searching Authority is not required to search.
Claims Nos.:     because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
Claims Nos.:     because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

## 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl C12N15/12, C07K14/47, C12Q1/68, C07K19/00, C07K16/18, C12N5/10, A61K38/17, A61K45/00, A61P25/28, G01N33/53, A01K67/027 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int.Cl' C12N15/12, C07K14/47, C12Q1/68, C07K19/00, C07K16/18, C12N5/10, A61K38/17, A61K45/00. A61P25/28, G01N33/53, A01K67/027 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG) 関連すると認められる文献 関連する 引用文献の 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 カテゴリー\* 1 - 60, Okuda, T. et al. "Identification and characterization of the P.X 62,63 high—affinity choline transporter" Nal. Neurosci. (2000) Vol. 3 No. 2 P. 120-125 1 - 60. Knipper, M. et al. "Purification and reconstitution of the high X 62,63 affinity choline transporter Biochimica et Biophysica Acta (1991) Vol. 1065 No. 2 P. 107-113 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 区欄の続きにも文献が列挙されている。 の日の後に公表された文献 \* 引用文献のカテゴリー 「丁」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 もの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献 (理由を付す) よって進歩性がないと考えられるもの 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「&」同一パテントファミリー文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 10.11.00 **21** 11.00 特許庁審査官(権限のある職員) 4 B 9735 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 六笠 紀子 郵便番号100-8915 電話番号 03-3581-1101 内線 3448 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

C (続き).	関連すると認められる文献	関連する
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
<b>A</b>	Andresen, P. A. et al. "Molecular cloning, physical mapping and expression of the <i>bet</i> genes governing the osmoregulatory choline-glycine betaine pathway of <i>Escherichia coli</i> "  Journal of General Microbiology (1988) Vol. 134 No. 6 P. 1737-1746	1-60, 62,63
A	Pocard, J-A. et al. "Molecular characterization of the bet genes encoding glycine betaine synthesis in Sinorhizobium meliloti 102F34"  Microbiology (1997) Vol. 143 No. 4 P. 1369-1379	1-60, 62,63

第 I 欄 法第 8 タ 成しなか	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き) 条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作いった。
1. 🗵	請求の範囲 61 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、 請求の範囲61は、人の診断方法に係る発明であるから、この国際調査機関が調査を することを要しない対象に係るものである。
2. 🗌	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。 つまり、
з. 🗌	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に	述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追   加調査手数料の納付を求めなかった。
3. [	] 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. [	] 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載 されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加訊	日査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
1	□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。